

EP 0 752 455 A1 (11)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

(12)

(51) Int. Cl.6; C09D 7/14, C09D 5/02

08.01.1997 Patentblatt 1997/02

(21) Anmeldenummer: 96114012.6

(22) Anmeldetag: 19.02.1992

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE DK ES FRIGBIT LINL SE

(30) Prioritat: 30.03.1991 DE 4110520

(62) Anmeldenummer der früheren Anmeldung nach Art. 76 EPÜ: 92904918.7

(71) Anmelder: BASF Lacke + Farben AG 48165 Münster-Hiltrup (DE)

(72) Erfinder:

· Mayer, Bernd, Dr. 48165 Münster (DE) · Piontek, Susanne, Dr. 48165 Münster (DE)

· Wegner, Egon, Dr 48143 Münster (DE)

(74) Vertreter: Fitzner, Uwe, Dr. et al Dres. Fitzner & Christophersen, Rechts- und Patentanwälte. Kaiserswerther Str. 74 40878 Ratingen (DE)

Bemerkungen:

Diese Anmeldung ist am 02 - 09 - 1996 als Teilanmeldung zu der unter INID-Kode 62 erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

#### Mischsystem zur Herstellung wasserverdünnbarer Überzugsmittel (54)

(57) Verfahren zur Herstellung einer Autoreparaturlackierung, bei dem ein mehrere Basisfarben enthaltendes Mischsystem bereitgestellt, aus dem Mischsystem ein Reparaturlack mit genau festgelegter Tönung hergestellt und anschließend appliziert und getrocknet wird, und welches dadurch gekennzeichnet ist, daß die Basisfarben Komponente (A) weniger als 5 % Wasser sowie

Aa) 0.5 bis 70 Gew.-% mindestens eines Effektpigments und/oder mindestens eines farbgebenden Pigments.

Ab) 10 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Polyurethanharzes und/oder Aminoplastharzes und/oder Polyacrylatharzes und/oder Polyesterharzes und Ac) mindestens ein organisches Lösemittel,

enthalten, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa) bis Ac) jeweils 100 Gew.-% beträgt, und

mit einer Komponente (B) vermischt werden, die pigmentfrei ist und Wasser, ein oder mehrere wasserverdünnbare oder wasserdispergierbare Polyacrylatharze. ausgenommen Acryllatices sowie ggf. weitere Hilfs- und Zusatzstoffe enthält.

### Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Mischsystem zur Herstellung von wasserverdünnbaren Überzugsmitteln mit genau festgelegter Tönung aus verschiedenen Basisfarben.

Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem ein Verfahren zur Herstellung dieser Überzugsmittel mit genau festgelegter Torung, bei dem verschiedene Basistanben getrennt gelagert und erst kurz vor der Applikation zu dem Überzugsmittel in dem dewinschten Fatblon gemischt werden.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung noch die Verwendung des Mischeystems zur Herstellung von Wasserbasislakken für die Beschrichtung von Automobilikanossen und/oder Kunststofffeillen sowie zur Herstellung von wäßrigen Überzussmitteln für die Beageraturlackierung.

Düliche Verfahren zur Ausbesserung von Schadstellen an einer gegebenenfalls mehrschichtigen Lackierung beinhalten die songfaltige Reinigung und Schleifen, gd. Spachten und Foller an der Schadstelle. Danach wird die Schadstelle ggf. nach einer weiteren Vorbehandlung üblicherweise deckend und auslaufend in die angrenzenden Bereiche hinein mit Effektläcken, wie z. B. Metallichasistacken, oder mit Uhilacken gespritzt. Nach Antrodwung des so hergetstellten Dezruges werden der Überzug und die angrenzenden Talle mit einem Klafack überspritzt und nach einer ggf. notwendigen Ablützelt wird der Klariacküberzug gemeinsam mit den vorher aufgebrachten Schichten vorzugsweise bei Termorentura wisschen So und 100 °C getrodinet.

Als Effekt-Lacke und/oder im Zweischichtverfahren aufgebrachte Unliacke für das Ausbessern von Schadstellen werden üblicherweise festk\u00fcrperarme Lacke verwendet, die neben Bindemitteln farb- und/oder effektgebende Pigmente zu und einen hohen Anteil ornanischer Lösemitteligemische enthalten.

Diese Lacke werden entweder vom Lackhersteller im gewünschten Farbton geliefert, oder der Farbton wird vor der Applikation aus einem Mischsystem mehrerer Basisfarben hergestellt. Diese Herstellung aus einem Mischsystem hat den Vorteil, daß nicht jeder Farbton einzel hergestellt und bevorratet werden muß und daß somit Produktions-, Distributions- und Lagerhaltungskosten gesenkt werden können. In beiden Fällen ist es notwendig, daß die gelieferten Lacke eine aus reichende Lagerstabilität (mindestens 12 Monate) aufweisen. Für ein Mischsystem hat außerdem die Farbtongenaufgeite der Basistabren eine große Bedeutung.

Während im Bereich der Serienlackierung zunehmend wasserverdürnbare Basislacke eingesetzt werden, werden im Bereich der Autoreparaturlackierung noch konventionelle, d.h. lösemittelhaltige, Basislacke eingesetzt. Diese bisher für die Reparaturlackierung verwendeten festkörperarmen Basislacke haben eine von den bisher für die Serienlackiesor rung verwendeten wasserverdürnbaren Basislacken deutlich verschiedene Zusammensetzung. So erfolgt beispielsweise die Pheologiesteurung bei den konventionellen Systemen zum großten Teil über die 
Verdunstungsgeschwindigkeit der organischen Lösemittel (Festkörperanstieg zwischen Applikationsgerät und zu lakkierendem Objekl), während bei den wäßrigen Systemen die Rheologiesteurung durch externe Verdickungsmittel 
oder durch entsprechende Modifikationen im Bindemittel erfolgt. Für den Übergang von konventionellen zu wasserverdinnbaren Systemen ist daher ein bloßer Austausch der verwendeten Bindemittel gegen wasserverdünnbare Bindemittel nicht ausseichend

Auch der Einsatz der im Bereich der Serientackierung verwendeten wasserverdünnbaren Systeme in Bereich der Reparaturlackierung ist aufgrund der unterschiedlichen Anforderungen an die Systeme in beiden Bereichen zur Zeit nicht möglich. Die für die Serientackierung frahzeugerstlackierung) verwendeten wasserverdünnbaren Metallic-Basis40 lacke weisen nämlich keine für den Bereich der Reparaturlackierung ausreichende Lagerstabilität auf, da bei diesen wasserverdünnbaren Lacken Probleme bei der Gasungsstabilität (H<sub>2</sub>-Bildung durch Reaktion von Wasser mit der Aluminiumbronze) und/oder Effektstabilität auftreten. Beides beeinträchtigt nachhaltig den Farthon bzw. die Aufsichthelligkeit der resultierenden Beschichtungen. Daher sind diese Systeme in der Reparaturlackierung nicht zum Einsatz gekommen.

Aber nicht nur Effektpigmente enthaltende wasserverdünnbare Lacke zeigen Probleme hinsichtlich der Lagerstabilität. Auch farbgeberde Pigmente können durch längere Einwirkung von Wässer, z. B. in alkalischem Medium, angegriffen werden. Um keiner zu großen Einschränkung bei der Auswahl der handelsüblichen Pigmente zu unterliegen, besteht auch ein Bedarf für die Formulierung von lagerstablen Basidfarben mit diesen farbgebenden Pigmenten.

Aus wirtschaftlichen Gründen, zur Verbessenung der Arbeitssichenheit (Brandschutz) und zur Verringerung der Unweltbelastung beim Trocknen der Lackfilme ist man auch im Bereich der Reparaturlackierung bemült, organische Lösemittel in den Überzugsmitteln so weit wie möglich zu reduzieren. Die mangelinde Lagerstabilität der bekannten wasserverdünnbaren Basislacke verhinderte jedoch bisher den Aufbau eines oben beschriebenen Mischsystems aus derarf üben wasserverdünnbaren Basislacken.

Aus der EP-A-320 552 ist run ein Verfahren zur Herstellung eines mehrschichtigen Überzugs bekannt, bei dem auf das mit einem Florier versehene Substrat zunächst eine wäßrige, bevorzugt Metalligigmente enthaltende Überzugszusammensetzung aufgebracht und getordoret wird, ehe ein füllicher Wassenbasislack und anschließend ein Klarlack aufgebracht werden. Durch die Applikation der wäßrigen Überzugszusammensetzung vor der Basecoat/Clearocat-Beschichtung soll eine Verbesserung des Metalliceffektes, insbesondere der Aufsichthelligkeit, erreicht werden. Dieses in der EP-A-320 S2b beschriebene Verfahren ist haubsächlich für die Herstellung einer Erstaldedverung geeichen werden.

net, jedoch wird in der Beschreibung auch auf die Möglichkeit hingewiesen, dieses Verfahren im Bereich der Reparaturlackierung einzusetzen.

Die in dem Verfahren der EP-A 320 552 eingesetzten wäßrigen Überzugszusammensetzung werden durch Einarbeiten einer Aluminiumpigmentpaste in wäßrige Mischlacke hergestellt. Die verwendete Aluminiumpaste stellt dabei eine Anteigung von Aluminium-Bronze in organischen Lösemitteln und einem Emulgator dar. Diese Aluminiumpaste setzt aber schon innerhalb weniger Stunden ab und führt so zu Bodensatz. Dies wiederum führt aber regelmäßig zu Farbtonabweichungen. Diese abgesetzte Paste ist nur bedingt mit geeigneten Rühraggregaten aufdrühber. Außerdem stehen Lackierern in der Regel derartige Rühraggregate nicht zur Verfügung. Derartige Aluminiumpasten sind daher für den Aufbau von Mischsystenen für die Reparaturackierung nicht geeignet.

Auch die nach Einarbeitung der Aluminiumpaste in die wäßrigen Mischlacke erhaltenen wäßrigen Überzugszusammensetzungen zeigen eine unzureichende Lagerstabilität, die nicht den Anforderungen der Lackierer genügt.

Weiterhin sind aus der EP-A-195 331 und der EP-A-297 576 w\u00e4Rige Überzugsmittel f\u00fcr die Herstellung eines Mehrschicht\u00fcberzugs im Bereich der Serienlackierung bekannt. Die Herstellung der w\u00e4\u00e4\u00e4ngen \u00e4brigen \u00fcberzugsmittel erfolgt durch Einarbeitung einer Pigmentpaste in die w\u00e4\u00dfreg Bindemitteldispersion. Die Pigmentpaste wird dabei durch Anreiben der entsprechenden Pigmente mit m\u00f6glichtst geringen Mengen eines Anreibeharzes sowie ggf. mit organischen Losentiteln und ggf. mit Wasser hergestellt. Der Aufbau eines Mischsystems f\u00fcr den Bereich der Reparaturlackierung und die hierfür erforderlichen Ma\u00e4nahmen, wie zum Beispiel die getrennte Lagerung einzeher Komponenten, sind jedoch in der EP-A-195 931 und der EP-A-297 576 wicht beschrieben. Die pigmenterlen w\u00e4\u00fcrigen \u00fcrupsgr\u00e4tell \u00e4nzer \u00e4nter \u00e4nzer \u00en \u00e4nzer \u00e4nzer \u00e4nzer \u00e4nzer \u00e4nzer \u00e4nz

Auch aus der EP-B-38 127 sind w\u00e4ßrige \u00fcberzugsmittel f\u00fcr die Herstellung eines Mehrschicht\u00fcberzugses im
Bereich der Serienlaci\u00e4cung bekannt. Die Herstellung der w\u00e4\u00e4ßrigen \u00fcberzugsmittel erlofgt wiederum durch Einarbeiten einer Pigmentpaste in die wa\u00e4\u00e4ßrigen bindemitteldspersion. Die Pigmentpaste wird dabei durch Anreiben der Pigmente mit einem Melaminharz sowie organischen L\u00f6sen begreicht Er Juffau eines Mischsystmes f\u00fcr den
Ber\u00e4ch der Reparaturischerung und die hierf\u00fcr erhofenten M\u00e4\u00e4namen sind aber wiederum nicht beschrieben.
 Auch diese pigmentierten w\u00e4\u00e4\u00e4ne unber \u00e4\u00e4ne \u00e4\u00e4ne \u00e4\u00e4ne \u00e4\u00e4ne \u00e4\u00e4\u00e4ne \u00e4\

In der EP-A-388 499 sind wasserverdünnbare, insbesondere Metallerigmente enthaltende Beechichtungsmassen mit einer verbesserten Lagerstabilität beschrieben. Die Lagerstabilität wird dadunch erzielt, daß zunafchst eine wasserfele Bindemittellösung aus 25 bis 95 Gew-% eines Polyether- bzw. Polyesterpolyols, 2,5 bis 90 Gew-% eines Aminoplastharzes und 0 bis 50 Gew-% eines organischen Lösemittels hergestellt wird, in die die Pigmente eingearbeitet werden. Diese Bindemittellösung wird kurz vor der Applikation mit Wasser auf die jeweils gewünschle Viskosität einge-

In der EP-A-388 499 ist die Verwendung der wasserfreien Bindemitteilösungen in einem Mischsystem nicht beschrieben. Außerdem ist die Verwendung der Beschichtungsmassen der EP-A-388 499 unter Reparaturbedingungen nicht möglich, da der hohe Polyether/Polyester-Anteil nicht zu ausreichend wasserfesten Filmen führt. Ferner ist der erreichte metallische Effekt bei weitem nicht ausreichend für die Fahrzeugerst- oder -reparaturtacklerung.

Schließlich ist es aus dem Zeitschriftenartikel von Hauska und Räcz in Farbe und Lack, 93. Jahrgang, Helt 2, 1987. Seiten 103 bis 105 bekannt, die Lagerstablität von währigen Farbdispersionen u.a. dadurch zu verbessern, daß zur Herstellung der wäßrigen Farbdispersionen Aluminiumpasten eingesetzt werden, die neben Aluminiumpigment ein Bindernitätel erhähelte, das mit dem Aluminiumpigment missobar und vor dem Vertrauch mit Wässer verdümber in die desem Zeitschriftenartikel für die Herstellung der Aluminiumpasten genannten Bindermittel eigene sich jedoch nicht für den Einsatz in wäßrigen Überzugsmittel für den Bereich der Autoreparaturlacklerung. Entsprechend wird auch bereits in dem Zeitschriftenartikel festgestellt, daß diese Methode keine industrielle Bedeutung hat. Außerdem dauch in diesem Zeitschriftenartikel der Aufbau eines Mischsystems sowie die hierfür erforderlichen Maßnahmen nicht heschrieben.

Der vorliegenden Efrindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mischsystem zur Verfügung zu stellen, das die Herstellung wasserverdinnbarer Überzugsmittel mit genau festgelegter Törung aus verschiedenen Basisfarben ermöglicht. Insbesondere sollte dieses Mischsystem die Herstellung wäßriger Überzugsmittel ermöglichen, die für die Reparaturlackierung, insbesondere von Schadstellen an Aubmobilkarossen, geeignet sind. Dabei sollte eine höhe Farbtongenaufgeitet der Basisfarben gewährlichstet sein, um so die gewünschlen Farbtone ohne aufwendige Maßnahmen beim Lackierer möglichst exakt und reproduzierbar einstellen zu können. Dies bedeutet auch, daß die für den Aufbau dieses Mischsystem verwendeten Basisfarben eine sehr gute Lagerstelbilität (> 12 Monate) aufweisen missen. Schließlich sollten die unter Verwendung dieses Mischsystems hergestellten wäßrigen Überzugsmittel sowoh im Falter uns Effektlacken als auch im Effektlacken als auch im Effektlacken aus den für den von Unifarbit honen zu Beschlichungen mit dunne mechanischen Eigensschaften führen.

Dabei sollte dieses Mischsystem die Formulierung von Überzugsmitteln gewährleisten, die dieses hohe Qualitätsniveau bei einem im Vergleich zu den üblicherweise hergestellten Überzugsmitteln verringerten Anteil an organischen Lösemitteln gewährleisten.

Diese Aufgabe wird überraschenderweise durch ein Mischsystem für die Herstellung von wasserverdünnbaren Überzugsmitteln mit genau festgelegter Tönung aus verschiedenen Basisfarben gelöst, das dadurch gekennzeichnet

### ist, daß das Mischsystem

A) verschiedene Basisfarben A, die weniger als 5 Gew.-% Wasser, mindestens ein farb-und/oder effektgebendes Pigment, organisches Lösemittel, mindestens ein wasserverdünnbares oder wasserdispergierbares Bindemittel sowie ggf. Hilfs- und Zusatzstöffe enthalten, und

B) mindestens eine wasserenthaltende, pigmentfreie Komponente B

### enthält.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung von wasserverdünnbaren Überzugsmitteln mit genau festgelegter Tönung, bei dem verschiedene Basisfarben eines Mischsystems getrennt hergestellt und gelägert werden und erst kurz vor der Applikation des Überzugsmittels gemischt werden, dadurch gekennzeichnet, daß das erfindungsgemäße Mischsystem eingesetzt wird.

5 Schließlich betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung der Mischsysteme zur Herstellung von w\u00e4\u00e4rig gen \u00dcbezugsmitteln f\u00fcr die Reparaturlackierung, insbesondere von Automobilikarossen.

Es ist überraschend und war nicht vorhersehbar, daß durch das erlindungsgemäß Mischsystem die Herstellung von wäßrigen Überzugsmassen ermöglicht wird, die sich durch eine exakte und reproduzierbare Einstellung des gewünschten Farbtons auszeichnen, öhne daß hierzu aufwendige Maßhahmen erforderlich sind. Gewährleistet wird zu dies durch eine hohe Farbtongenaußkeit und eine entsprechend gut Lagerstabilität der Basisfarben. Einweiterer Vorteil ist därin zu sehen, daß die erfindungsgemäß hergestellten Basisfarben gegen Einfrierer/Juftauen unempfindlich sind. Weiterhin weisen die so hergestellten wäßrigen Überzugsmassen den Vorteil auf, daß sie zu Beschichtungen mit auten mechanischen Einerschaften führen.

Vorteilhaft ist terner, daß durch das erfindungsgemäße Mischsystem auch im Bereich der Reparaturlackierung zeich Überzugsmittel zur Verfügung gestellt werden, die den hohen Antderderungen hinsichtlich der Qualität der Reparaturlakkierung gerecht werden und dazu als Lösemittel überwiegend Wasser erthalten und in denen organische Lösemittel nur noch in geringen Mengen enthalten sind, Neben wirtschaftlichen Vorteilen führt dieser reduzierte Lösemittelanteil zur Verbesserung der Arbeitssicherheit (Brandschutz) und zur Verringerung der Umweltbelastung beim Trockren der Laddime. Dies ist insbesonder ei im Bereich der Reparaturlackierung von Automobilkanssen von Bedeutung, da die in diesem Bereich eingssetzten Effektlacke üblicherweise einen sehr hohen Lösemittelanteil von bis zu 90 % enthalten, um einen outen Metalleifekt zu gewährleisten.

Der erfindungsmaße Einsatz im wesentlichen wasserfreier, bevorzugt völlig wasserfreier Basistarben, bietet außerdem den Vorteil, daß für die Lagerung dieser Basistarben Behälter erwendet werden komen, die nicht (z. B. durch eine entsprechende Innenlackierung) gegen eine Korrosion durch Wasser geschützt sein müssen. Weierhin können 35 für die Formulierung der Basistarben unter bestimmten Voraussetzungen auch wasserempfindliche Pigmente eingesetzt werden, wodurch die zur Verfügung stehende Auswahl an Pigmenten erheblich vergrößert wird. Im folgenden sollen nun die einzelnen Komponenten des erfindungsgeraßen Mischsystems näher erfalturet werden.

Die Komponente A des Mischsystems kann alle lackblichen Pigmente enthalten, vorausgesetzt, daß sie nicht innerhalb kurzer Zeit (Zeitspanne zwischen dem Zusammenrühren der Komponenten A und B und der Applikation der Lacke) mit Wasser reagieren und daß sie sich nicht in Wasser lösen. Die Komponente A kann dabei Effektpigmente undoder farbgebende Pigmente auf anorganischer oder organischer Basis enthalten. Um eine möglichst urriverselle Einsatzbreite zu gewährleisten und möglichst viele Farbtöre realisieren zu können, ist es bevorzugt, ein Mischspera und der Basis von nur farbgebende Pigmente enthaltenden Komponenten A und nur Effektpigmente enthaltenden Komponenten A und nur Effektpigmente enthaltenden Komponenten A und zur Effektpigmente enthaltenden Komponenten A und zur Effektpigmente enthaltenden Komponenten A und zur Effektpigmente enthaltenden Komponenten Austurbauen.

Zur Herstellung der Komponente A können alle üblicherweise bei der Formulierung von wäßrigen Überzugsmitteln eingesetzten Effektpigmente eingesetzt werden.

Beispiele für geeignete Effektpigmente sind handelsübliche Aluminiumbronzen, die gemäß DE-OS 3636183 chromatierten Aluminiumbronzen, handelsübliche Edelstahlbronzen sowie andere übliche Metallplättichen und Metalflickkenpigmente. Für die Herstellung der Komponente A sind auch nicht metallische Effektpigmente, wie zum Beispiel 50 Periglanz- bzw. Interferenzpigmente geeignet.

Beispiele für geeignete farbgebende Pigmente auf anorganischer Basis sind Titandioxid, Eisenoxide, Ruß u.ä. Beispiele für geeignete farbgebende Pigmente auf organischer Basis sind Indanthrenblau, Cromophthalrot, Irgazinorange, Sicotransgelb, Heliogengrin u. Beilogensten u.s.

Als Bindemittel für den Einsatz in der Komponente A sind alle wasserverdünnbaren bzw. wasserdispergierbaren Bindemittel geeignet, die üblicherweise in waßrigen Überzugsmitteln eingesetzt werden und die sich in Form organischer Lösungen darstellen lassen. Die Wasserderverdünnbarkeit bzw. Wasserdispergierbarkeit ein Harze kann dabiauch durch Verwendung entsprechender Lösevermittler als Cosolvens bzw. Solvens eingestellt werden. Entscheidend für die Auswahl der Bindemittel ist einerseits die gute Lagerstabilität in organischer Lösung, insbesondere auch die Fähigkeit, ein Absetzen der Pigmente zu vermeiden, sowie anderseits die problemtose Einarheitbarkeit der Basis-

farbe in die Komponente B bzw. die problemiose Einarbeitbarkeit der Komponente B in die Basisfarbe. Die Einarbeitbarkeit der Basisfarbe in die Komponente B bzw. die umgekehrte Einarbeitbarkeit können zwar auch durch die Verwendung von Dispergieraddtiven, wie zum Beispiel ionische oder nichtlonische Tenside, gesteuert werden. Derartige Additive sollten aber in möglichst geringen Mengen eingesetzt werden, um die Wasserlestigkeit der resultierenden Beschichtungen richt zu beeinrächtigen.

Insbesondere werden als Bindemittel für die Komponente A wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare und in organischer Lösung danstellbare Polyurethanharze, Polyacrylatharze, Polyesterharze und Aminoplastharze sowie deren Mischungen eingesetzt.

Die als Bindemittel in den Basisfarben eingesetzten Polyurethanharze sind prinzipiell bekannt. Geeignet sind beispielsweise die in der Literatur für den Einsatz in Wasserbasislacken beschriebenen Polyurethanharze, sofern diese 
Polyurethanharze - in Abwandlung der in der jeweiligen Literatur beschriebenen Herstellung - in Form organischer 
Lösungen darstellbar sind.

Beispiele für geeignete Polyurethanharze sind die in den folgenden Schriften beschriebenen Harze:

EP-A-355433, DE-OS 3545618, DE-OS 3813866 sowie die noch nicht veröffentliche deutsche Patentanmeldung DE 4005961.8.

Bezüglich näherer Einzelheiten der Herstellung der Polyurethanharze und Bespiele geeigneter Verbindungen sei daher auf diese Schriften verwiesen. Die Polyurethanharze kommen allerdings im Unterschied zu den in diesen Schriften beschriebenen Polyurethanharzen nicht als wäßrige Dispersion, sondern in einem oder mehreren organischen Losungsmitteln gelöst zum Einsatz. Dies bedautet, daß das Herstellverfahren der einfludungsgemäß ab giegesetzten Polyurethanharze gegenüber den in diesen Schriften beschriebenen Verfahren dahlingshend gelandert wurde, daß statt der Herstellung einer Sekundärdispersion ein Lösen der Polyurethanharze in organischen Lösemitteln erfoligt. Besorzugt werden wasserverdünnbare Polyurethanharze in genesetzt, die ein zahlenmitteres Molekulargewicht (Bestim-

Bevorzugi werden wasserverdünnbare Polyuretnamharze eingesetzt, die ein zahlennmitieres moliexuargewicht (tessimrung: gelpermeationschromatographisch mit Polystyrol als Standard) von 1000 bis 30.000, vorzugisweise von 1500 bis 20000, sowie eine Saurezahl von 5 bis 70 mg KDHg, vorzugsweise 10 bis 30 mg KDHg autweisen und durch Umsetzung, vorzugsweise Ketternerdängerung, von Isooyanatgruppen autweisenden Präpolymeren herstellbars mit.

Die Herstellung des isocyanatgruppenhaltigen Präpolymeren kann durch Reaktion von Polyolen mit einer Hydroxytzahl von 10 bis 1800, bevorzugt 50 bis 1200 mg KDHg, mit überschlüssigen Polyisocyanaten bei Temperaturen von bis zu 150 °C, bevorzugt 50 bis 130 °C, in organischen Lüsemitteln, die nicht mit isocyanaten reagieren körnen, erfolgen. Das Aquivalentverhältnis von NCO- zu OH-Gruppen liegt zwischen 2,0:1,0 und > 1,0:1,0, bevorzugt zwischen 141 und 131 °C.

Die zur Herstellung des Präpolymeren eingesetzten Polyole können niedermolekular und/oder hochmolokular sein und sie körnen reaktionsträge antonische Gruppen enthalten. Um die Härte des Polyurethans zu erhöhen, kann man niedermolekulare Polyole einsetzen. Sie haben ein Molekulargewicht von 60 bis zu etwa 400, und können aliphatische, alicydische oder aromatische Gruppen enthalten. Es werden dabei Mengen von bis zu 30 Gew. % der gesamten Polyur-Besathdeile, bevorzut etwa 20 bis 20 Gew. %, eingesetzt.

Um ein NCO-Prägolymeres hoher Flexblität zu erhalten, sollte ein hoher Anteil eines überwiegend linearen Polyols mit einer bevorzugten OH-Zahl von 30 bis 150 mg KO-Hg zugesetzt werden. Bis zu 97 Gew.-% des gesamten Polyols können aus gesättligten kund ungesättigten Polyestern und/oder Polyetherm mit einer Molmasse Mn von 400 bis 5000 bestehen. Die ausgewählten Polyetherdiole sollen keine übermäßigen Mengen an Elhergruppen einbringen, weil sonst die gebildeten Polymere in Wasser anguellen. Polyesterdiole werden durch Verseterung von organischen Diorationsäuren oder ihren Anhydriden mit organischen Diolen hergestellt oder leiten sich von einer Hydroxicarbonsäuren oder ihren Anhydriden mit organischen Diolen hergestellt oder leiten sich von einer Hydroxicarbonsäuren der einem Lacton ab. Um verzweigte Polyesterpolyele herzustellen, können in geringem Umfang Polyole oder Polycarbonsäuren mit einer höheren Wertickeit eingesetzt werden.

Als typische multifunktionelle Isocyanate werden aliphatische, cycloaliphatische und/oder aromatische Polyisocya4s nate mit mindestens zwei Isocyanater, pro Molekül verwendet. Bevorzugt werden die Isomeren oder Isomerengemische von organischen Diisocyanaten. Aufgrund ihrer guten Beständigkeit gegenüber ultraviolettem Licht ergeben (cyclo)aliphatische Diisocyanate Produkte mit geringer Vergilbungsneigung.

Die zur Bildung des Präpolymeren gebrauchte Polyisocyanat-Komponente kann auch einen Anteil höherwertiger Polysocyanate enthalten, vorausgesetzt dadurch wird keine Geibtlung verursacht. Als Triisocyanate haben sich Produkte se bewährt, die durch Timerierstation oder Gligomerisation von Diisocyanaten oder durch Reaktion von Diisocyanaten mit polyfunktionellen OH- oder NH-Gruppen enthaltenden Verbindungen entstehen. Die mittlere Funktionalität kann gegebenerfallis durch Zusatz von Monisocyanaten gesentk werden.

Zur Herstellung festkörperreicher Polyurethanharzlösungen werden insbesondere Diisocyanate der allgemeinen Formel (I)

55



eingesetzt, wobei X für einen zweiwertigen,

aromatischen Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise für einen gegebenenfalls hallogen-, methyl- oder methony-substituierten Naphtylen-, Bijhenylen- oder 1,2-1,3- oder 1,4-Phenylenrest, besonders bevorzugt für einen 1,3-Phenylenrest und R¹ und R² für einen Allytigest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, besonders bevorzugt für einen Methyltrest stehen. Discoyanate der Formet (f) sind bekannt (firre Herstellung wird beispielsweise in der EP-A-101 882, US-PS-3,290,389, UP-PS-4,130,77 und US-PS-4,493,616 beschrieben) und zum Teil im Handel erhältlich (1,3-Bisi(2-iscoyanatoprop-2-ylbenzol wird beispielsweise von der American Cyanamid Company unter dem Handelsnamen TMXDI (META)<sup>60</sup> verkauft).

Zusatzlich zu den Diiscoyanaten der Formel (f) oder stattdessen können auch noch andere aliphatische und/oder vorloalipatische und/oder aromatische Polyiscoyanate eingesetzt werden. Als Beispiels für zusätzlich einsenbatze Polyiscoyanate ingesetzt werden. Als Beispiels für zusätzlich einsenbatze Polyiscoyanate, Topolyanate verden Pherylendiiscoyanat, Naphtylendiiscoyanat, Dephenylmethandiiscoyanat, Isophorondiiscoyanat, Cyclopenylendiiscoyanat, Oydonaylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat, Portamethylendiiscoyanat und Trimethylendiiscoyanat und Trimethylendii

Polyurethane sind im allgemeinen nicht mit Wasser verträglich, wenn nicht bei ihrer Synthese spezielle Bestandteile eingebaut und/oder besondere Herstellungsschritite vorgenommen werden. So können zur Herstellung der Polyurethanharze Verbindungen verwendet werden, die zwei mit Iscoyanatipruppen reagierende Haktive Gruppen und mindestens eine Gruppe enthalten, die die Wasserdispergierbarkeit gewähr-leistet (Trägergruppen). Geeignete Trägergruppen sind nichtbonische Gruppen (z. B. Polyether), anionische Gruppen, Gemische dieser beiden Gruppen oder katliebsteb Gruppen.

So kann eine so große Säurezahl in das Polyurethanharz eingebaut werden, daß das neutralisierte Produkt stabl 
in Wasser zu dispergieren ist. Hierzu dienen Verbindungen, die zwel mit Bisovjanatgruppen reagierende Haktiva Gruppen und mindestens eine zur Anionenbildung belähtigte Gruppe enthalten. Gelegnete, mit socyanatgruppen ergegerende Gruppen sind insbesondere Hydroxyfgruppen sowie primäre und/oder sekundare Aminogruppen. Gruppen, die 
zur Anionenbildung belähtig indit, sind Cataroxyf, Sulfonsature- und/oder Phosphonsaturerguppen. Bevorzugt werden 
Carbonsature- oder Carboxylatgruppen verwendet. Sie sollen so reaktionsträge sein, daß die Isovjanatgruppen des 
Discoyanats vorzugsweise mit den anderen gegenüber Isocyanatgruppen eraktiven Gruppen des Molektüls resigieren. 
Es werden dazu Alkansaturen mit zwei Substituenten am arständigen Kohlenstoffatom eingesetzt. Der Substituent kann 
eine Hydroxyfgruppe, eine Alkiyfgruppe oder eine Alkiyfgruppe sein. Diese Polyole haben wenigstens eine, im alligemeinen 1 bis 3 Gerboxyfgruppen im Molektül. Sie haben zweib is etwa 25, vorzugsweise 3 bis 10 Kohlenstoffatome. Das 
Carboxyfgruppen enthaltene Polyol kann 3 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 50 Gew.-%, des gesamten Polyolbestandfelles im MoNO-Präpolohymera ausmachen.

Die durch die Carboxylgruppen-Neutralisation in Salzform verfügbare Menge an ionisierbaren Carboxylgruppen beträgt im allgemeinen wenigstens 0,4 Gew. %, vorzugsweise wenigstens 0,7 Gew. %, bezogen auf den Feststoff. Die obere Grenze beträgt abwa 6 Gew. %. Die Menge an Dihydroxialkansaturen im unneutralisierten-Präpolymeren ergibt eine Saurezahl von wenigstens 5, vorzugsweise wenigstens 10. Bei sehr niedrigen Saurezahlen sind i.a. weitere Maßnahmen zur Erzielung der Wasserdispergierbarkeit erforderlich. Die obere Grenze der Saurezahl liegt bei 70, vorzugsweise bei 40 mg KOPIG, bezogna auf den Feststoff.

Die Umsetzung wird fortgesetzt, bis praktisch alle Hydroxylfunktionen umgesetzt sind.

Die Unsetzung wir ungesetz, use insteaden unter von des Schreibungs der Vergebergen von der Vergebergen und Festsoff. Die obere Grenze liegt bei etwa 15 Gew. %, vorzugsweise 10 Gew. %, besonders bevorzugt bei 5 Gew. %.

Die Umsetzung kann gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, wie Organozinnverbindungen und/oder tertiären Aminen durchgeführt werden. Um die Reaktionstellnehmer in flüssigem Zustand zu halten und eine bessere Emperaturkonfolle während der Reaktion zu ermöglichen, ist der Zusatz von organischen Lösemitteln, die keinen aktiven Wasserstoff nach Zerewitinoff enthalten, möglich. Die Menge an Lösemittel kann in weiten Grenzen variieren und sollte zur Bildung einer Präpolymer-Lösung mit geeigneter Viskosilät ausreichen. Im allgemeinen werden 10 bis 70 Gew. % Lösemittell, vorzugsweise 20 bis 50 Gew. % Lösemittel, bezogen auf den Festkörper eingesetzt.

Die noch vorhandenen isocyanatgruppen des Präpolymers werden mit einem Modifizierungsmittel umgesetzt. Diese Reaktion führt insbesondere zu einer weiteren Verknüpfung und Erhöhung des Molekulargewichts. Die Menge dieses Modifizerungsmittels wird durch seine Funktionallität und den NCO-Gehalt des Präpolymeren bestimmt. Das Aquivalentverhältnis der aktiven Wasserstoffatome im Modifizierungsmittel zu den NCO-Gruppen im Präpolymer sollte in der Read geringer als 3.1 sein und vorzugewisle im Bereich zwischen 1.1 und 2.1 liegen.

Bevorzugt werden als Modifizierungsmittel für die Umsetzung mit dem Präpolymer Di-, besonders bevorzugt Triund/oder Polyole eingesetzt.

Es können aber auch andere Varbindungen mit aktiven Wasserstoffatomen als Modifizierungsmittel eingesetzt werden, beispielsweise Polyamine, allerdings nur unter der Voraussetzung, daß die Umsetzung des Präpolymers mit dem Modifizierungsmittel in einem organischen Lösemittel durchführbar (kontrollierbar) ist und bei dieser Reaktion keine unerwünschten Reaktionen, wie z. B. die bei Einsatz von Polyaminen häufig beobachtete Gelterung an der Eintrogistelle des Amins, auftreten.

Als Beispiel für mindestens drei Hydroxylgruppen enthaltene Polyole seien Trimethylolpropan, Glycerin, Erythrit, 20 Mesoerythrit, Arabit, Adonit usw. genannt. Bevorzugt wird Trimethylolpropan eingesetzt. Die Umsetzung des Präpolymeren mit den Tri- und/oder Polyolen wird vorzugsweise durch die Stöchlometrie der eingesetzten Verbindungen so eesteuert. daß es zu Kettenwalfangerungen kommt.

Die als Bindemittel für die Komponente A eingesetzten Polyacrylatharze sind ebenfalls bekannt und beispielsweise in DE-OS 8832826 beschrieben. Geeignet sind allgemeinen wasserverdümbare bzw. wasserdispergierbare Polyacryze latharze, die sich in Form organischer Lösungen darstellen lassen.

Als Bindemittel für die Komponente A geeignet sind auch wasserverdünnbare bzw. wasserdisperglerbare und in Form organischer Lösungen darstellbare Polyesterharze. Eingesetzt werden beispielsweise entsprechende handelsübliche wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Polyesterharze sowie die überlicherweise in Wasserbasislacken eingesetzten Polyesterharze.

Als Bindemittel für die Komponente A sind auch wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Aminoplastharze gegenet. Bevorzugt werden wasserverdünnbare Melaminharze eingesetzt. Es handelt sich hierbei im allgemeinen um vereitherte Melamin-Formalderhyd-Kondensationsprodukte.

Die Wasserlöslichkeit der Aminoplastharze hängt - abgesehen vom Kondensationsgrad, der möglichst gering sein solivon der Vereiherungskomponente ab, wobei nur die niedrigsten Glüder der Albohol bw. Ethlyenlykolmonoetherhei wasserlösliche Kondensate ergeben. Die größte Bedeutung haben die mit Methanol vereiherten Melaminharze. Bei Varwendung von Lösungsvermitten können auch butannovereiher tei Melaminharze in währiger Phase diepergiert werden. Es besteht auch die Möglichkeit, Carboxylgruppen in das Kondensat einzufügen. Umerherungsprodukte hochvereiherter Formaldelydkondensate mit Oxycarbonsäuren sind über ihre Carboxylgruppen nach Neutralisation wasserlöslich und Können in den Basisfathen enthalten sein.

Als Bindemittel können in den Basisfarben A selbstverständlich auch Mischungen der genannten Bindemittel sowie zusätzlich oder alleine andere wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Bindemittel eingesetzt werden.

Bevorzugt enthalten die Basisfarben A als Bindemittel wasserverdünnbare Polyurethanharze oder wasserverdünnbare Aminoplastharze oder Mischungen aus wasserverdünnbaren Polyurethanharzen und Aminoplastharzen.

Es ist erfindungswesentlich, daß die Basisfarben A im wesentlichen wasserfrei, bevorzugt völlig wasserfrei sind.
5 Der Wassergehalt der Basisfarben sollte weniger als 5 Gew.%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Basisfarbe, betra-

Als Lisemittel enthalt de Basistanse ein oder mehrere organische Lisemittel. Beispiele für geeignete Lisemittel sind insbesondere wasserlösliche bzw. wasserverdünnbare Lüsemittel, wie z.B. Alkohole, Ester, Ketone, Köbester, Cilykolehnersetar u.B. Bevorzugt eingesetzt werden Alkohole und Giykolehner, besonders bevorzugt Butylgiykol und

Es besteht dabei die Möglichkeit, bereits bei der Herstellung der Bindemittel Lösemittel einzusetzen, die auch später als Lösemittel in der Basislathe verbleiben. Haufiger wird jedoch zur. Herstellung der Bindemittel ein anderes Lösungemittel eingesetzt, das nach der Herstellung der Bindemittel durch Vakuumdestillation oder Dünnschichtverdampfung schonend abdestilliert und durch ein Lösemittel ersetzt wird, das in der Bindemittellösung verbleibt, die dann in der Basisfarbe eingesetzt wird. Höhersiedende Lösemittel sollten wasserblisch sein und verbleiben in der Polyurethanharzlösung, die in der Basisfarbe eingesetzt wird, um das Zusammenfließen der Polymerteilichen während der Filmbildung zu erleichteru.

So erfolgt beispielsweise die Herstellung der Polyurethanharzlösung in einem Keton, wie z. B. Methylethylketon oder Aceton. Nach Zugabe von Buylglykol erfolgt anschließend der Lösemittelaustausch durch destillative Entfernung

des Ketons (Methylathylketon, Aceton). Besonder's bevorzugt sind als Lösemittel für die Herstellung des Polyureithanharzes Methoxipropylacetat, Ethoxiethylacetat und N-Methylpyrrolin, die nicht ausgedauscht werden müssen (kein aldier Wasserstöhl und in der Komponente A verbleiben können. Ogf. können diese Lösemittel für die Herstellung der Polyurethanharze auch im Gemisch mit Ketonen eingesetzt werden, wobel die Ketone aber nicht in der Basisfarbe verbeiben, sondern nach Herstellung des Polyurethanharzes ausgezauscht werden.

Die Komponente A kann außerdem noch übliche Hilfs- und und Zusatzstoffe enthalten. Beispiele für derartige Additive sind Entschäumer, Dispergierhilfsmittel, Emulgatoren, Verlaufsmittel u.a.

Die Herstellung der Komponente A erloigt nach dem Fachmann bekannten Melhoden durch Mischen und ggf. Dispergieren der einzelnen Komponenten. So erfolgt die Einarbeitung von farbgebenden Pigmenten üblicherweise 10 durch Anreiben (Dispergieren) der jeweiligen Pigmente mit einem oder mehreren der obenbeschriebenen Bindemittel, die bevorzugt in Form ihrer Lösungen in organischen Lösemitteln eingesetzt werden. Ggf. kann zum Anreiben noch wetteres organisches Lösemittel zugesetzt werden. Das Anreiben dieser Pigmente erfolgt mit Hilfe üblicher Vorrichtungen, wie beispielsweise Perfiniblien und Sandrußhien.

Die Einarbeitung der Effektpigmente erfolgt üblicherweise durch homogenes Mischen der Effektpigmente mit iss einem oder mehreren Lösemitteln. Diese Mischung wird dann in eine Mischung eines oder mehrerer der obenbeschriebenen Bindemittel, gründer zusatz von weiteren organischen Lösemitteln, mittels eines Rührers oder Dissolvers eingerührt. Die Bindemittel werden bevorzugt in Form ihrer Lösungen in organischen Lösemitteln eingesetzt.

Die jeweiligen Mengenverhältnisse an Pigment, Bindemittel und Lösemittel richten sich dabet, wie dem Fachmann geläufig ist, nach dem Fließverhalten der Pigmentpaste und sind damit abhängig von dem jeweils verwendeten Pigoment.

Einen weiteren erindungswesentlichen Bestandtell des Mischeystens stellt die wasserhaltige Komponente B der Denibar ist der Einsatz einer Komponente B, die nur entionisiertes Wasser enthält und somit nur zur Einstellung Verarbeitungsysikosität bzw. des Verarbeitungsfestkörpers der Basistarben dent. Bevorzugt enthält die Komponente B jedoch mindestens ein rheologiesteuerndes Additiv. Ogt, kann die Komponente B noch weitere Hilfs- und Zusatzsiofte, ein oder mehrere wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Bindemittel und organische Lösentitel enthaltet.

Als rheologiesteuerndes Additv kommen vernetzte polymere Mikrotelichen, wie sie beispielsewise in der EP-A38127 offenbart sind, und/oder andere übliche rheologische Additive zum Eineatz. So wirken als Verdicker beispielsweise anorganische Schichtslikate, wie z. B. Aluminium-Magnesium-Silkate, Natrium-Magnesium-Schichtslikate und
strüm-Magnesium-Flüorl-Lithium-Schichtslikate das Morttmorillorit-Type sowie synthetische Polymare mit ionischen
und/oder associativ wirkenden Gruppen, wie Polyvinpikohol, Poly/methjacryslatur, Polyvinpipyrrolidon, Styrot-Maleinsäureanhydrid- oder Ethylen-Maleinsäureanhydrid-Copolymere und ihre Derivate oder auch
hydropho modifizierte derivoilierte Urethane oder Polyacryteta. Bevorzugt werden als Verdicker anorganische Schichtsilikate eingesetzt. Besonders bevorzugt ist eine Kombination aus carboxyfgruppenhaltigem Polyacrylat-Copolymer mit
einer Saurezahl von 60 bis 760, bevorzugt 200 bis 500 m ROHyg und einem Natrium-Magnesium-Schichtslikket.

Bevorzugt wird das Nafrium-Mingnesium-Schichtsillikat in Form einer waßrigen Paste eingesetzt. Besonders bevorzugte Pasten enthalten entweder 3 Gew. \*% Schichtsillikat sowie 3 Gew. \*% Polypropylengtylkol oder 2 Gew. \*% Schichtsillikat und 0,6 Gew. \*% polypropylengtylkol oder 2 Gew. \*% Schichtsillikat und 2 Gew. \*% anderer handelsüblicher oberflächenalkliver Substanzen, wobei alle Prozentangaben auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind. Diese wäßrigen Pasten des Verdrickungsmittels sollten nur der Komponenten B um dincht der Komponente A zugesetzt werden.

Für den Einsatz in der Komponente B geeignet sind die bereits bei der Beschreibung der Komponente A aufgelührten wasserverdünnbaren bzw. wasserdispergierbaren Polyurerhan-, Polyacrylat-, Polyester- und Aminoplastharze, so daß hier nur auf die Seiten 12 bis 20 der vorliegenden Beschreibung verwiesen wird. Im Unterschied zum Einsatz dieser Harze in der Komponente A können diese Bindemittel beim Einsatz in der Komponente Bricht nur als organische Lösung sondern auch bevorzugt in einer wasserenthaltenden Form eingesetzt werden. Diese Überführung der Harze 4s in die wäßzige Phase erfolgt beispleiswise durch Neutralisation der Trägegruppen (zur Anionen- oder Kationenbildung fähige Gruppen, wie zum Beispiel Carboxylgruppen) und anschließendes Verdünnen mit Wasser, goft unter vorheriger tellweiser Enternung des bei der Herstellung des Harzes eingesetzten organischen Lösemittels oder durch direkten Aufbau des Harzes in Gegenwart von Wasser. Wegen weiterer Einzelheiten sei auf die Literatur verwiesen, in denen die Herstellung der Harze beschrieben ist (vigl. z.B. DE-OS 321061), DE-OS 2624442, DE-OS 3739332, US-PS 4489, 135, EP-A-98127, DE-OS 3628124, EP-A-158099, DE-OS 2926568, EP-A-19581 und DE-OS3221180).

Ferner sind als Bindemittel für die Komponente B auch wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Polyurethanharze geeignet, die sich nicht in Form organischer Lösungen darstellen lassen. Dabei handelt es sich insbesondere um Polyurethanharze, bei denen das NCO-gruppenhaltige Prapolymer mit einem Polyamin als 56 Modifizierungsmittel umgesetzt wurde.

Die Herstellung dieser Polyurethanharze erfolgt üblicherweise derart, daß das auf den Seiten 12 bis 18 der vorliegenden Anmeldung beschriebene NOO-Präpolymer zunächst wasserverdunnbar bzw. wasserdispergierbar gemacht wird. Hierzu werden beispielsweise die anionischen Gruppen des NOO-Präpolymeren mit einem tertiären Amin mindestens teilweise neutralisiert.

Die dadurch geschaftene Zunahme der Dispergierbarkeit in Wasser reicht für eine unendliche Verdünnbarkeit aus. Sie reicht auch aus, um das neutralisierte Polyurethan beständig zu dispergieren. Die noch vorhandenen Isocyanatgruppen werden mit dem Modifizierungsmittel umgesetzt. Diese Reaktion führt zu einer weiteren Verkrüpfung und Erhöhung des Molekulargewichts. Als Modifizierungsmittel werden wasserfolsliche Verbindungen bevorzugt, weil sie die Dispergieharkeit des polymeren Endproduktes in Wasser erhöhen. Geeignet sind organisch Diamine, weil sie inder Piegel die höchste Molmasse aufbauen, ohne das Harz zu gelieren. Voraussetzung hierfür ist jedoch, daß das Präpolymer vor der Kettenverlängerung in Wasser dispergiert wird oder in anderer ausreichender Verdünrung vorliegt. Die Mence des Modifizierungsmittels wird von seiner Funktionslätzt und vom NCO-Gehalt des Pröpolymeren bestimmte.

Die Anwesenheit von überschlüssigem aldiven Wasserstoff, insbesondere in Form von primären Anniogruppen, kann zu Polymeren mit unerwünscht niedriger Molmasse führen. Die Kettenverlängerung kann wenigstens teilewise mit einem Polyamin erfolgen, das mindestens drei Aminogruppen mit einem reaktionsfähigen Wasserstoff aufweist. Dieser Polyamin-Typ kann in einer solchen Menge eingesetzt werden, daß nach der Verlängerung des Polymers nicht umgesetzte Aminsticksoffatomen voll oder 2 eraktionsfähigen Wasserstoffatomen vollegen. Solche brauchbaren Polyamine sind Diethylentriamin, Triethylentetramin, Dipropylentriamin und Dibutylentriamin. Bevorzugte Polyamine sind die Alkyloder Cycloalkyftriamine, wie Diethylentriamin. Um ein Gelieren bei der Kettenverlängerung zu verhindern, können auch kleine Anteile von Monoaminen, wie Ethylhenysmin zugesetzt werden.

Ferner sind als wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Bindemittel für die Komponente B auch die in der DE-SS841540 beschriebenen wasserverdünnbaren Emulsionspolymere geeignet. Diese Emulsionspolymere sind erhältlich, inder

20

25

a) in einer ersten Stufe 10 bis 90 Gewichtstelle eines elthylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus ethylenisch ungesättigten Monomeren in wäßriger Phase in Gegenwart eines oder mehrerer Enmalgatoren und eines Oder mehrerer radikablidender Initiatoren polymersilert werden, wobei das ethylenisch ungesättigte Monomer bzw. das Gemisch aus ethylenisch ungesättigten Monomeren so ausgewählt wird, daß in der ersten Stufe ein Polymer mit einer Glassübergangstemperatur (T.g.) von + 30 bis + 110 °C erhalten wird und,

b) nachdem mindestens 80 Gew. % des in der ersten Stufe eingesetzten erhylenisch ungesättigten Monomers bzw. Monomerengemisches umgesetzt worden sind, in einer zweiten Stufe 90 bis 10 Gewichtstelle eines erhylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus erhylenisch ungesättigten Monomeren in Gegenwart des in der ersten Stufe erhaltenen Polymers polymerisert werden, wobei das in der zweiten Stufe eingesetzte Gemisch aus erhylenisch ungesättigten Monomeren so ausgewählt wird, daß eine alleinige Polymerisation des in der zweiten Stufe eingesetzten Monomers bzw. des in der zweiten Stufe eingesetzten Gemisches aus erhylenisch ungesättigten Monomeren zu einem Polymer mit einer Glasübergangstemperatur (T<sub>GD</sub>) von - 60 bis + 20 °C führen würde, und wobei die Reaktionsbedingungen so gewählt werden, daß das erhaltene Emulsionspolymer eine zahlenmitütere Molmasse von 200.000 bis 2000.000 aufweist und das in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und das in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und das in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und das in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und das in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und des in der ersten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und des in der zweiten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und des in der Hydroxytzahl von Z bis 100 mit der ersten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerengemisch und de erheiten erhylenischen erhylenischen erhylenischen in Art und Menge so ausgewählt werden, daß das arhalten Emulsionspolymer eine Hydroxytzahl von Z bis 100 mer erheiten der ersten Stufe eingesetzte erhylenisch ungesättigte Monomer bzw. Monomerense zu mer erheiten der ersten Stu

Die Polymerisationstemperatur liegt im allgemeinen im Bereich von 20 bis 100 °C, vorzugsweise 40 bis 90 °C. Das Mengenverhältnis zwischen den Monomeren und dem Wasser kann so ausgewählt werden, daß die resultierende Dispersion einen Feststoffgehalt von 30 bis 60 Gew. %, vorzugsweise 35 bis 50 Gew. %, aufweist.

In der ersten Stufe werden vorzugsweise ethylenisch ungesättigte Monomere bzw. Gemische aus ethylenisch ungesättigten Monomeren eingesetzt, die im wesentlichen feit von Hydrozyl- und Carboxylgruppen sind. "Him wesentlischen frei" soll bedeuten, daß es bevorzugt ist, Monomere bzw. Monomerengemische einzusetzen, die frei von Hydrozyl- und Carboxylgruppen sind. Auß die eingesetzten Monomere bzw. Monomerengemische aber auch geringe Mengen (z. B. infolge von Verurreinigungen) an Hydroxyl- und/doer Garboxylgruppen enstellten Konnen. Der Gehalt an Hydroxyl- und Carboxylgruppen sollte vorzugsweise höchstens so hoch sein, daß ein aus dem in der ersten Stufe eingesetzten Monomer bzw. Monomerengemisch hergesetlies Polymer eine OH-Zahl von höchsten S amgkOH/g aufweiste. Des erfindungsgemäß eingesetzte Emulsionspolymer sollte eine zahlermittlere Molmasse (Bestimmung: gelpermeationschromatographisch mit Polystyrol als Standard) von 200.000 bis 2.000.000, vorzugsweise von 300.000 bis 1.000 sowie überlicherweise Saurezahlen von unter 100 mg KOH/g und OH-Zahlen von 2 bis 100 mg KOH/g aufweisen. Enthält das Emulsionspolymer dabei keine oder nur sehr wenige Sauregrappen (Saurezahle was unterhalb von 3 mg KOH/g), so it es vorteilhalt, der Beschichungszusammensetzung

ein carboxylgruppenhaltiges Harz, beispielsweise ein carboxylgruppenhaltiges Polyurethan-, Polyester- oder Polyacrylatharz zuzusetzen. Die Mengen des carboxylgruppenhaltigen Harzes sind dabei so zu wählen, daß die Säurezahl der Mischung aus Emulsionspolymer und carboxylgruppenhaltigem Harz größer gleich 10 mg KOHQ-10.

Dem Fachmann ist bekannt, wie er die Reaktionsbedingungen während der Emulsionspolymerisation zu wählen hat, damit er Emulsionspolymere erhält, die die oben angegebenen zahlermittleren Molmassen aufweisen (vgl. z. B. Chemie, Physik und Technologie der Kunststoffe in Einzeldarstellungen, Dispersionen synthetischer Hochpolymerer, Teil 1 von F. Hölscher, Springer Verlaa. Berlin, Heidelberg, New York, 1969).

Die Herstellung dieser wasserverdunnbaren Emulsionspolymeren ist ausführlich in der DE-OS 3841540 auf den Seiten 2 bis 5 beschrieben, so daß hier wegen weiter Einzelheiten nur auf diese DE-OS 3841540 verwiesen wird.

Die Komponente Bkann außerdem ggf. noch ein oder mehrere organische Lösemittel sowie ggf. noch weitere übriche Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten. Beispiele für geeignete organische Lösemittel sind die bereits bei der Beschreibung der Komponente A. aufgeführten Lösemittel. Der Gehalt an organischem Lösemittel beträgt überlicherweise o bis 3 Gew.- %, bezogen auf das Gesamtgewicht der Komponente B. Beispiele für geeignete Hilfs- und Zusatzstoffe sind ebentalls die bei der Beschreibung der Komponente A. genannten Additive. Die Einsatzmenge dieser Additive beträgt blicherweise o bis 10 Gew.- %, bezogen auf das Gesamtgewicht der Komponente B.

Falls die Komponente B Bindemittel enthält, werden als Bindemittel bevorzugt wasserverdünnbare bzw. wasserdispergierbare Polyurethanharze und/oder Aminoplastharze oder Polyacrylatharze eingesetzt.

Das erfindungsgemäße Mischsystem zur Herstellung wäßriger Überzugsmittel mit genau festgelegt Torung besteht aus verschiederen pigmenthaltigen Basisfahren (Komponente B.) und mindestens einer wasserenthaltenden Komponente B. Je nach gewünschlem Farbton des wäßrigen Überzugsmittels werden dann zur Herstellung des wäßrigen Überzugsmittels werden dann zur Herstellung des wäßrigen Überzugsmittels einer wasserenthaltenden Komponente B direkt vor der Applikation des wäßrigen Überzugsmittels gemischt. Typischen Mischsysteme bestehen aus 15 bis 60, bevorzugt 20 bis 40, verschiedenen Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und aus 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3, verschiedenen Komponenten Basisfarben und 2 bis 4 bis 4 bis 4 bis 5 bis 6 bi

28 Bezüglich der Beschreibung üblicher Mischmaschinen für die Bevorratung und Lagerung der Basisfarben und Mischungen wird nur auf die Literatur verwiesen, wie z. B. das Glasurit-Handbuch, 11. Auflage, Kurt R., Vincentz-Verlag, Handourd 1948, Seiten 544 bis 547.

Bevorzugte erfindungsgemäße Mischsysteme werden erhalten, wenn als Komponente A Basisfaben eingesetzt werden, die

Aa) 0,5 bis 70 Gew.-% mindestens eines Effektpigments und/oder mindestens eines farbgebenden Pigments,

Ab) 10 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Bindemittels und

35 Ac) mindestens ein organisches L\u00f3semittel enthalten, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa bis Ac jeweils 100 Gew.-\u00a8 betr\u00e4gt.

Außerdem können die Basistanben noch 0 bis 10 Gaw. %, bezogen auf das Gesamtgewicht der Komponente A, übliche Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten. Besonders bevorzugt wird das Mischsystem aus Basistarben, die nur Erfektpigmente enthalten und Basisfarben, die nur farbgebende Pigmente enthalten, aufgebaut.

Besonders bevorzugte Basisfarben (Komponente A) auf der Basis von Effektpigmenten enthalten

Aa) 0.5 bis 50 Gew.-% mindestens eines Effektpigments.

30

45 Ab) 20 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverd\u00fcnnbaren oder wasserdispergierbaren Bindemittels und

Ac) mindestens ein organisches Lösemittel, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa bis Ac jeweils 100 Gew.-% beträgt.

50 Besonders bevorzugte Basisfarben (Komponente A) auf der Basis anorganischer farbgebender Pigmente enthalten

Aa) 1 bis 70 Gew.-% mindestens eines anorganischen farbgebenden Pigments,

Ab) 10 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Bindemittels und

Ac) mindestens ein organisches Lösemittel, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa bis Ac jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Besonders bevorzugte Basisfarben (Komponente A) auf der Basis organischer farbgebender Pigmente enthalten

- Aa) 1 bis 30 Gew.-% mindestens eines organischen farbgebenden Pigments.
- Ab) 10 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Bind mittels und

Ac) mindestens ein organischen Lösemittel, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa bis Ac jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Selbstverständlich können auch Basisfarben als Komponente A eingesetzt werden, die eine Kombination aus mindestens einem organischen farbgebenden und mindestens einem anorganischen farbgebenden Pigment erthalten. Als Komponente B werden bevorzutt Mischungen eingesetzt, die

Ba) 60 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 80 bis 97 Gew.-%, Wasser,

Bb) 0 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 5 Gew.-%, mindestens eines rheologiesteuernden Additives, wobei diese Menge auf das Gewicht des reinen Additivs ohne Lösemittelanteil bezogen ist und

Bc) ggf. mindestens ein wasserverdünnbares oder wasserdispergierbares Bindemittel enthalten, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Ba bis Bc jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Die verschiedenen Basistarben A werden zur Herstellung der wäßrigen Überzugsmittel in einem solchen Verhältnis gemischt, daß der gewünschte Farbton resultiert. Das Mischungsverhältnis der Komponente A mit der oder den verschiedenen Komponenten B wird durch die Forderung bestimmt, daß das resultierende Überzugsmittel unabhängig 29 vom Farbton die gewünschte Viskosität, den gewünschten Festkörpergehalt und den gewünschten Gehalt an organischen Lösemitteln usw. aufweist.

Der Festkörpergehalt (Menge an eingesetztem festen Bindemittel plus Menge an eingesetztem Pigment) sowie der Gehalt an organischem Lösemittel u.a. variiert mit dem Verwendungszweck der wäßrigen Überzugsmittel. Im Bereich der Autoreparaturlacke liegt der Festkörpergehalt für Metalliclacke bevorzugt bei 7 bis 25 Gew.-% und für unifarbige Jacke bevorzugt bei 10 bis 45 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der wäßrigen Überzugsmittel.

Eine beworzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Mischsystems ist ein Mischsystem, bei dem alle Basisfarben das gleiche bzw. im Falle einer Bindemittelmischung die gleichen Bindemittel enthalten. Besonders bevorzugt
weisen alle Basisfarben des Mischsystems das gleiche Verhältnis der Menge an eingesetztem flesten Bindemittel (d.h.
nhe Lösemittel) zu der Menge an eingesetztem organischen Lösemittel auf. Dies gewährleistet, daß - unabhängig
som gewünschten Farbton und somit unabhängig vom Mischungsverhältnis der verschiedenen Basisfarben - die resultierende Mischung der verschiedenen Basisfarben stets das gleiche Bindemittel:Lösemittel-Verhältnis hat und damit
unabhängig vom Farbton ein ein war delichbiebendes

Abdunstverhalten (Trocknung) sowie eine ähnliche Rheotogie zeigt. Dieses konstante Bindemittel:Lösemittel-Verhältnis in allen Basisfarben gewährleistet außerdem, daß auch ggf, das Verhältnis Bindemittel (gelöst):Bindemittel 40 (dispersier) im fertigen währgen Lack konstant ist, sofern die Komponente B Bindemittel enthält.

Der Einsatz von verschiedenen Basisfarben mit jeweils identischem Bindemittel:Lösungsmittel-Verhältnis weist den praktischen Vorteil auf, daß unabhängig vom jeweils gewünschten Farbton konstante Filmeigenschaften erzielt werden.

Wird in den Basisfarben jeweils eine Mischung verschiedener Bindemittel eingesetzt, so sollte auch das Mischungsverhältnis der verschiedenen Bindemittel untereinnader in den einzelnen Basisfarben bevorzugt jeweils kon45 stant sein, um so nach Mischung mit der Komponente B wiederum konstante Mischungsverhältnisse hinsichtlich der Bindemittel unabhängig vom Farbton zu erzielen. Wird in der Komponente B eine Mischung der Bindemittel eingesetzt, die auch in der Komponente B das Mischungsverhältnis der verschiedenen Bindemittel untereinander bevorzugt gleich dem Mischungsverhältnis dieser Bindemittel in der Komponente B as ein.

50 Besonders bevorzugte Mischsysteme werden erhalten, wenn die Basisfarben A als Bindemittel wasserverdünnbare Polyurethanharze und ggt. Aminoplastharz und die Komponente B als Bindemittel Polyurethanharzdispersionen enthält. Die unter Verwendung des erfindungsgemäßen Mischsystems hergestellten wäßrigen Überzugsmittel können auf die verschiedensten Substrate, wie z. B. Metall.

Holz, Kunststoff oder Papier aufgebracht werden. Sollen die unter Verwendung des erfindungsgemäßen Mischsyssem sergestellten wäßrigen Überzugsmittel auf Kunststoff aufgebracht werden, so ist es bevorzugt, daß sowohl die Basisfarben A als auch die Komponente B kein Aminoplastharz enthalten. Insbesondere werden in diesem Fall Basisfarben A die als Bindemittel wasserverdünnbare Polvurerhanharze und kein Aminoplastharz enthalten, eingesetzt.

Die mittels des erfindungsgemäßen Mischsystems hergestellten wäßrigen Überzugsmittel eignen sich beispielsweise auch für die Serienlackierung von Automobilen. Insbesondere eignen sich diese wäßrigen Überzugsmittel für die

Reparaturlackierung von Schadstellen, insbesondere für die Autoreparaturlackierung. Die Überzugsmittel werden in diesem Fall direkt nach ihrer Herstellung durch Mischen der Komponenten A und B auf die entsprechend vorbereitete Schadstelle (z.B. durch Spachteln und Füllerim) mittels üblicher Methoden, insbesondere Spritzen, aufgebracht, Berorzugt werden die unter Verwendung des erfindungsgemäßen Mischsystems hergestellten wäßrigen Überzugsmittel zur Erzeugung einer Basisschicht eingesetzt.

Nach einer ggf. erforderlichen Ablüftzeit von etwa 5 Minuten wird dann die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht getrodenet. Bei Verwendung von 2-Komponenten-Narlacken erfolgt die Trockrung i.a. bei Temperaturen von unter 100 °C, bevorzugt von unter 80 °C. Die Trockenfilmschichtdicken der Basisschicht liegen i. a. zwischen 5 und 25 /um, die der Deckschicht i.a. zwischen 30 und 70 /um.

Bei Verwendung von 1-Komponenten-Klarlacken wird die Basisschicht zusammen mit der Deckschicht bei erhöhten Temperaturen, z.B. ca. 120°C, getrocknet. Die Trockenfilmschichtdicken der Deckschicht liegen hier i.a. zwischen 30 und 50 und 50

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert. Alle Angaben über Teile und Prozente stellen dabei Gewichtsangaben dar, falls nicht ausdrücklich etwas anderes vermerkt ist.

## 1. Herstellung der Bindemittel für die Komponenten A

25

30

40

45

55

## 1.1 Herstellung eines Polyurethanharzes 1 für die Komponente A

In einem geeigneten Reaktionsgefäß mit Rührer, Rückfußkühler und Zulaufgefäß werden unter Schutzgas 686,3 g eines Polyesters mit einem zahlermittieren Molekulargewicht von 1400 auf Basis einer handelsüblichen ungesättigten Diimerfettsäure (mit einer Jodzahl von 10 mg J-/g, einem Monomerengehalt von
maximal 0,1 %, einem Tiimergehalt von maximal 2 %, einer Säurezahl von 195 bis 200 mgKOH/g und einer
Verseifungszahl von 197 bis 200 mgKOH/g), loshfriabsäure und Hexandiol vorgelegt und nacherbander mit
10,8 g Hexandiol, 55,9 g Dimethyloloropionsäure, 344,9 g Methylethylketon und 303,6 g 4.4\*-Di-(isocyanatoyclobasy)mehan versetzt. Diese Mischung wird so lange unter Rückfuß gehalten, bis der Isocyanatozu einer Viskosität von 12 dPas (bei einer Antösung von 1:1 = Harzlösung-NMethyloyrroidron) unter Rückfuß
gehalten. Dann werden 1378,7 g Buthglykor zugegeben. Nach einer Vakuumdestilation, in der das Methylethylketon entfernt wird, wird die Harzlösung mit 32,7 g Dimethylethanolamin neutralisiert. Der Feststoffgehalt
der resultierenden Harzlösung-brädt 44 %.

Die erhaltene Masse wird unter intensivem Rühren mit Butylglykol auf einen Festkörper von 41 Gew.-% verdünnt.

## 1.2. Herstellung eines Polyacrylatharzes 2 für die Komponente B

In einem zylindrischen Glasdoppelwandgefäß mit Rührer, Rüddlußkühler, rührbarem Zulaufgefäß, Tropftricht und Thermometer werden 29.0.03 g deionisiertes Wasser und 2,50 g einer 30 %igen wäßrigen wäßrigen Lösung
des Ammoniumsaizes des Pentalefühlyenglykolynonybeheylethersulats (Fenopon\*EP 110 der GAF Corp.,
Emulgator 1) vorgelegt und auf 80°C aufgeheizt. Im rührbaren Zulaufgefäß wird aus 5,00 g Emulgator 1,
150,01 g deionisiertem Wasser, 2,25 g Arvyfandri, 107,92 g Mehtymertarvylat, 604.8 n-Butyfimetharcylat und
42,71 g Styrol eine Emulsion hergestellt 20 Gew. % dieser Emulsion werden zur Vorlage gegeben. Dann wird
eine Lösung von 0,18 g Ammoniumperoxodisulfat (APS) in 11,04 g deionisiertem Wasser innerhalb von 5
Minutien zugetropft. Es tritt eine exotherme Reaktion ein. Die Reaktionstemperatur wird zwischen 80 und 85°C
gehalten. 15 Minutien nach Beendigung der Zugabe der obengenannten APS-Lösung werden eine Lösung von
0.46 g APS in 100,42 g deionisiertem Wasser innerhalb von 3 Stunder und die restlichen 80 Gew. % der obengenannten Emulsion innerhalb von einer Stunde zugegeben, wobei die Reaktionstemperatur bei 80°C gehalten wird. Nach Beendigung der Zugabe der Emulsion wird auf 17°C abgekölbt und innerhalb von seil Stunden
eine Mischung aus 4,50 g Acrylamid, 8,96 g Methacrylsäure, 155,22 g n-Butylacrylat, 24,79 g Methytimethacrytat, 2,50 g Hydroxiproxylmetharcrylat. 11.25 g Styrol, 89 g 2-Ethythexylacrylat und 0.46 g Eixiosa(ethylenglykollonnylbenylberheiter (Antarox\*\*\*OS 80 der GAF Corp., Emulgator 2) zugegeben. Nach Beendigung der

Zugabe wird die Reaktionsmischung noch für 1,5 Stunden bei 80°C gehalten. Danach wird abgekühlt und die Dispersion über ein Gewebe mit 30 Jum Maschenweite gegeben. Man erhält eine feinteilige Dispersion mit einem inchlütigen Anteil von 45 Gew.-%, einem pH-Wert von 3,8, einer OH-Zahl von 19,4 mgKOH/g und einer Säurezahl von 14,1 mgKOH/g, bezogen auf Festharz.

## 1.3 Herstellung einer Polyurethanharzdispersion 3 für die Komponente B

In einem geeignaten Reaktionsgafaß mit Rührer, Rückfühler und Zulaufgefaß werden unter Schutzes 88.3 2 einer Polysetser mit einem zallenmitteren Molekutargewicht von 140 auf Basis einer handelsüblichen ungesättigten Dimerfettsäture (mit einer Jodzahl von 10 mgJ/g, einem Monomergehalt von maximal 
0, 1 %, einem Timergehalt von maximal 2 %, einer Säurezahl von 185 bis 200 mg/CDHg) und einer Verseifungszahl von 197 bis 202 mg/CDHg), leophthalsäture und Hexandiol vorgelegt und nachelinander mit 10.8 g 
Hexandiol, 55,9 g Dimethylolpropionsäture, 344,9 g Methylethylketon und 303,6 4,4-Di-(Feocyanatocycloheryllnethan versetzt. Diese Mischung wird so lange unter Rückfühle gehalten, bis der isocyanatghent auf 1,0 % 
abgesunken ist. Anschließend werden dem Gemisch 26,7 9 Timethylolpropan zugegeben und bis zu einer 
Viskostätt von 12 draß (bei einer Andisoury von 1:1 – Haz/Soung/M-Methylprymidoln) unter Rückfühl gehalten. 
Durch Zugabe von 47,7 g Bufylglykol wird eventuell vorhandenes überschlüssiges Isocyanat vernichtet. 
Anschließend werden dem Reaktionsgemisch 27,7 g Dimethylehanolamin, 2688,3 g entömischerse Wasser 
und 193,0 g Bufylglykol unter starkem Rühren zugegeben. Nach dem Entfernen des Methylethylketons mittels 
Valkuurndeställation erhätt man eine Dispersion mit einem Feststoffgehalt von ca. 27 %.

## 2. Herstellung verschiedener Basisfarben A

10

15

20

30

Im folgenden wird das erfindungsgemäße Mischsystem beispielhaft anhand der Herstellung verschiedener blauer Metalliciacke erfautert. Sebsverständlich sind zur Herstellung anderer Farbtöne anders pigmentierte Basisfarben A1-X bis A4-X erforderlich.

Die Herstellung der Basisfarben A1-X bis A4-X erfolgt für effektigebende Pigmente im gleicher Weise wie im folgenden für A1-1 bis A4-1 für ein Aluminiumpigment beschrieben wird und für nichteflektigebende Pigmente in gleicher Weise wie im folgenden für A1-2 bis A4-2 für ein Blaupigment beschrieben wird, jedoch jeweills unter Verwendung anderer geeigneter Pigmente, wobei die Mengenwerhältnisse der Bindemittel zu den Lösemittelln und gft, die Mengenverhältnisse der Bindemittel untereinander jeweils konstant sind und denen bei den unten beschriebenen Verfahren A1 bis A4 entsprechen. Die Pigmentierungshöhe wird - wie dem Fachmann bekannt - durch das Filedevherlalten beschrieben.

### 2.1 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A1-1

27 Teile einer gemäß DE-OS 3 836 183 dhromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 %, durch-schnittlicher Teilchendurchmesser 15 /um) werden in 27 Teilen Butylglykol durch 15 minütiges Rühren homogen verteilt und anschließend in eine Mischung aus 10 Teilen Butylglykol und 35 Teilen eines handelsüblichen, methylveretherten Melaminharzes (75 %ig in iso-Butanot) unter Rühren einfließen gelassen. Diese Mischung wird weiter as 30 Minuten mit einem Schnelführer bei 1000 Umin oerührt.

## 2.2 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A2-1;

15,5 Teile einer gemäß DE-OS 3 636 183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 %, durchschntitlicher Teilchendunchmesser 15 /um) werden in 14 Teilen Bulyglydo durch 15 mindtiges Rühren homogen verteit und anschließend in eine Mischung aus 51 Teilen der 41 %igen, neutralisierten Polyurethanharzidsung 1, 19,5 Teilen eines handelsüblichen, methylveretherten Melominharzes (75 %ig in iso-Butanol) und 10 Teilen Bulyfglykol unter Rühren einfließen gelassen. Diese Mischung wird weltere 30 Minuten mit einem Schnelichter bei 1000 Umin geröftnt.

## 2.3 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A3-1;

20 Teile einer gemäß DE-OS 3 636 183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumpehalt 65 %, durchchnittlicher Teilchendurchmesser 15 /um) werden in 9 Teilen Butylgykol und 7 Teilen iso-Butanol durch 15 minütiges Rühren homogen verteilt und anschließend in 64 Teile der 41 %igen, neutralisierten Polyurethanharz/Scung 1 unter Rühren eirfließen gelassen. Diese Mischung wird weitere 30 Minuten mit einem Schnelinührer bei 1000 Jmrin. erörlich.

### 2.4 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A4-1:

17,5 Teile einer gemäß DE-OS 3 636 183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 %, durchschnittlicher Teilchendurchmesser 15 Junn) werden in 16 Teilen Butylglykol durch 15 mindliges Rühren homogen verteilt und anschließend in eine Mischung aus 56,5 Teilen der 41 %igen, neutralisierten Polyurelhanharzlösung 1 und 10 Teilen eines handelsüblichen, methylveretherten Melaminharzes (75-ig in iso-

Butanol) unter Rühren einfließen gelassen. Diese Mischung wird weitere 30 Minuten mit einem Schnellrührer bei 1000 U/min gerührt.

## 2.5 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A5-1

Es wird analog zur Herstellung der Basisfarbe A3-1 ine Basisfarbe A5-1 hergestellt, mit dem einzigen Unterschied, daß nun als Aluminiumpigment das handelsübliche Aluminiumpigment Alu Stapa PP Chromal X/80 der Fa. Eckart. Fürth. einoesetzt wird.

## 2.6 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A6-1 (Vergleich analog EP-A-320552):

Analog der Verfahrensvorschrift des Beispiels der EP-A-320552 werden 36 Teile einer gemäß DE-OS 3 636 183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 %, durchschnittlicher Teilchendurchmesser 15 (um) in 60 Teilen Butylglykol und 4 Teilen Polypropylenglykol durch 15 minütiges Rühren bei 1000 U/min homogen verteilt.

### 2.7 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A7-1 (Vergleich analog DE-OS 3915459);

36 Teile einer gemäß DE-OS 3 636 183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 %, durchschnittlicher Teilchaufuchmesser 15 Jum) werden in 64 Teilen Butylglykol durch 15 minütiges Rühren bei 1000 Ulmin, homogen verteilt.

## 2.8 Herstellung einer Aluminium enthaltenden Basisfarbe A8-1

(Vergleich zu Basisfarbe A5-1):

5

10

15

20

25

Analog der Verfahrensvorschrift des Beispiels 1 der EP-A 297576 werden 17 Teile einer handelsüblichen Analog der Verfahrensvorschistiga PP Chroma / W80, der Fa. Eckart, Fürht; Aluminiumghahl 80 %, durchschnittlischer Teilchendurchmesser 15 /um) in 7,5 Teilen Butyfglykol und 5,5 Teilen iso-Stutanol durch 15 mindtiges Rühren homogen verteilt, anschließend in 54 Teile der 41-% jen, neutralisierten Polyurethanharzlösung 1 einfließen gelässen und mit 16 Teilen entionisiertem Wässer verdünnt. Diese Mischung wird weltere 30 Miruten mit einem Schnellführer bei 1000 Ulmin, gerührt.

## 2.9 Herstellung einer blaupigmentierten Basisfarbe A1-2:

10 Teile Paliogenblau, 45 Teile eines handelsüblichen, methylveretherten Melaminharzes (75 %-ig in iso-Butanol) und 45 Teile Butylglykol werden unter Rührer vermischt und mit einer Sandmühle dispergiert.

## 2.10. Herstellung einer blaupigmentierten Basisfarbe A2-2:

T Teile Paliogenblau, 57 der 41% igen, neutralisierten Polyurerhanharilösung 1, 15 Teile Butylglykol und 21 Teile eines handelsüblichen, methylveretherten Melominharzes (75% igen in iso-Butanoli) werden unter Rühren vermischt und mit einer Sandmühle dispergiert.

### 2.11. Herstellung einer blaupigmentierten Basisfarbe A3-2:

8 Teile Paliogenblau, 73,5 Teile der 41-%igen, neutralisierten Polyurethanharzlösung 1, 10,5 Teile Butylglykol und 8 Teile iso-Butanol werden unter Rühren vermischt und mit einer Sandmühle dispergiert.

## 2.12. Herstellung einer blaupigmentierten Basisfarbe A4-2:

7,5 Teile Paliogerblau, 64 Teile der 41-%igen, neutralisierten Polyurethanharz/ösung 1, 11,5 Teile eines hadeisüblichen, methylveretherten Melaminhärzes (75 %ig in iso-Butanol) und 17 Teile Butylglykol werden unter Rühren vermischt und mit einer Sandmilbe disperciert.

## 2.13. Herstellung einer blaupigmentierten Basisfarbe A5-2

(Vergleich zu Basisfarbe A2-2):

5.8 Teile Paliogenblau, 46,7 Teile der 41% igen, neutralisierten Polyurethanharzlösung 1, 17,6 Teile eines handelsüblichen, methylveretherten Melaminharzes (75 % ig in iso-Butanol) und 29,7 Teile entionisiertes Wasser werden unter Rühren vermischt und mit einer Sandmühle dispergiert.

## 3. Herstellung der pigmentfreien Komponente B:

### 3.1 Herstellung einer Mischung B1, mindestens eine Sekundärdispersion enthaltend:

Zu 44 Teilen Polyurethanharzdispersion 3 werden 43 Teile einer vorgequollenen w\u00e48rigen Paste, enthaltend 3 Gew.\u00e9, eines anorganischen Nathium-Magnesium-Schichtslikkat-Verdickungsmittels und 3 Gew.\u00e49 Polypropylenglykol mit einem zalhenmitteren Molekulargewicht von 900, wobei die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind. 9 Teile entionisiertes Wasser, 0,5 Teile eines handels\u00f6blichen Entschaumers

und 3,5 Teile einer 3,5%igen Lösung eines handelsüblichen Polyacrylatverdickers in Wasser unter Rühren zugesetzt.

## 3.2 Herstellung einer Mischung B2, mindestens eine Sekundärdispersion enthaltend:

Zu 27 Teilen Polyueihanhardsippersion 3 werden 54 Teile einer vorgeguollenen wäßrigen Paste, enthelend 3 Gew.-% eines anorganischen Natrium-Magnesium-Schichtsilkat-Verdickungsmittels und 3 Gew.-% Polypropylenglykol mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 900, wobei die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind, 17,5 Teile entionisiertes Wasser, 0,3 Teile eines handelsüblichen Entschäumers, 0,3 Teile einer 3,5 Wigen Losung eines handelsüblichen Polyacrylatverdickers in Wasser und 0,9 Teile Buhdvildykol unter Pühren zuosestzt.

## 3.3 Herstellung einer Mischung B3, mindestens eine Sekundärdispersion enthaltend:

Zu 39 Teilen Polyurerhanharzdispersion 3 werden 46,5 Teile einer vorgequollenen wäßrigen Paste, enthel.

Gew.-% eines anorganisches Astrium-Magnesium-Schichtslißt-Verdidungsmittels und 3 Gew.
Polypropylenglykol mit einem zahlenmitteleren Molekulargewicht von 900, wobei die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind, 13 Teile entionisiertes Wasser, 0,3 Teile eines handelsüblichen Ertischäumers, 0,7 Teile einer 5,5 Wagen Lösung eines handelsüblichen Polyacrylatverdickers in Wasser und 0,5 Teile

Buylgylykol unter Rühren zugesetzt.

### 3.4 Herstellung einer Mischung B4, mindestens eine Sekundärdispersion enthaltend:

Zu 24 Teilen Polyurethanharzdispersion 3 und 3 Teilen eines handelsbülichen, methylveretherten Melanniharzes (75 %ig in iso-Butanol) werden 47,5 Teile einer vorgequollenen w\u00e4\u00e4ngen Paste, enthaltend 3 Gew. % eines anorganischen Natrium-Magnesium-Schichtsilliat-Verdickungsmittels und 3 Gew. % Polypropylenglykol mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 900, wobei die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind, 23,5 Teile entionisiertes Wasser, 1 Teil Butylglykol und 1 Teil einer 3,5 %igen L\u00fcsung eines handelsbülchen Polvacr\u00e4verdickers in Wasser unter Rohne zugesetzt.

## 3.5 Herstellung einer Mischung B 5. mindestens eine Primärdispersion enthaltend:

Zu 57,5 Teilen einer vorgequollenen wäßrigen Paste, enthaltend 3 Gew. % eines anorganischen Natrium-Magnesium-Schichtsilkat-Verdickungsmittels und 3 Gew. % Polypropylenglykol mit einem zahlenmittelren Molkulargewicht von 900, wobei die Prozenta end das Gesamgewicht der Past bezogen sind, werden 16,5 Teile entionisiertes Wasser, 1,5 Teile Butylglykol, 0,5 Teile eines handelsüblichen Entschäumers, 5 Teile einer 3,5 %igen Lösung eines handelsüblichen Polyacrylatverdickers in Wasser und 19 Teile der Polyacrylatdispersion 2 unter Röhren zugesetzt.

## 3.6 Herstellung einer Mischung B6, bindemittelfrei:

Zu 57.5 Teilen einer vorgequollenen wäßrigen Paste, enthaltend 3 Gew. % eines anorganischen Natrium-Nagnesium-Schichtsilikat-Verdickungsmittels und 3 Gew. % Polypropylenglykol mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 900, wobel die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind, werden 35,5 Teile entionisiertes Wasser, 1,5 Teile Burylglykol, 0,5 Teile eines handelsblichen Ernischäumers und 5 Teile einer 3,5 %igen Losung eines handelsblichen Polyprokrytelwördickers in Wässer unter Rühren zugesetzt.

### Beispiele 1 bis 30

10

15

20

25

Mus den Komponenten A und Komponenten B wurden die w\u00e4\u00e4rigen Basisbeschichtungszusammensetzungen 1 -30 hergestellt (wei n den Tabellen 1 - 7 beschrieben), indem die jeweiligen() Basislathen() A \u00edricht nach ihrer Herstellung in die jeweiligen \u00edkischung B einger\u00fcht wurden. Anschlie\u00edend wurde die Viskosit\u00e4t durch Zugabe von entionisiertem Wasser auf eine Auslaufzeit von 20 sim in DN-4-Beaher (bd. 20°C) einnesetla.

In einer zweiten Versuchsreite erfolgte das Zusammengeben der einzelnen Komponenten zur Prüfung der Lagerstabilität nach einer getrennten Lagerung der einzelnen Komponenten während einer Zeit von 6 Monaten bei Raumtermoratur bzw. 3 Monaten bei 40°C.

Direkt im Anschluß nach der Herstellung der wäßrigen Basisbeschichtungszusammensetzungen wurden sie nach gub dekannten Methoden auf mit einer handelsüblichen Elektorlauchlackeinung und einem konventionellen (d.h. lösemittelhaltigen) oder wasserhaltigen Füller beschichtete phosphatierte Stahlbleche (Bonder 132) gespritzt, nach einer 54 Ablützelt von 30 Minuten bei Raumtemperatur (bei einer relativen Luffsuchtigkeit von 50 % und einer Raumtemperatur von 20°C) mit einem handelsbütlichen konventionellen 2-Komponenten-Klarlack auf Basis eines hydroxylgruppenhaltigen Acrylatoopolymerisates und eines Isocyanatvernetzers überlacklert und 30 Minuten bei 60°C getrochret. Die Trokkenfilmschichtlicke der Basisbeschichtungszusammensetzung beträgte 15 km, die des Klarlackess-50 /um.

Tabelle 1

Zusammens	etzung der	wäßrigen B	asisbeschich	ntungen 1 bi	s 5 in Teiler
Beispiel	1	2	3	4	5
A1-1	13,-	9,7	8,7	6,5	4,3
A1-2	-	2,7	3,6	5,3	7,1
B1	87,-	87,6	87,7	88,2	88,6
	100,-	100,-	100,-	100,-	100,-

Die Menge der Komponente, B1 ergibt sich aus der Forderung, daß das Verhältnis der Menge der Komponenten B1 zu der Menge an Melaminhatz aus den Komponenten A1-1 plus A1-2 in der Beschichtung konstant ist. Analog rgübt sich die Menge an B1 bei Verwendung anderer Komponenten A1-1.

10

20

25

35

55

Tabelle 2

Zusammen	setzung der	wäßrigen Ba	asisbeschich	tungen 6 bis	10 in Teile
Beispiel	6	7	8	9	10
A2-1	26,-	19,5	17,3	13,-	8,7
A2-2	-	6,-	8,-	12,-	16,1
B2	74,-	74,5	74,7	75,-	75,2
	100,-	100,-	100,-	100,-	100,-

Die Menge der Komponente B2 ergibt sich aus der Forderung, daß das Verhältnis der Menge der Komponente B2 der Menge am Melaminharz unddoder Polyurethanharz aus den Komponenten A2-1 plus A2-2 in der Beschichtung konstant ist. Analog ergibt sich die Menge an B2 bei Verwendung anderer Komponenten A2-5.

Tabelle 3

Zusammen	setzung der	wäßrigen Ba	sisbeschich	tungen 11 bis	15 in Teile
Beispiel	11	12	13	14	15
A3-1	19,-	14,25	12,7	9,5	6,3
A3-2	-	4,25	5,7	8,5	11,3
B3	81,-	81,5	81,6	82,-	82,4
	100,-	100,-	100,-	100,-	100,-

Die Menge der Komponente B3 ergibt sich aus der Forderung, daß das Verhältnis der Menge der Komponente B3 zu der Menge en Polyuertbanhatz aus den Komponenten A3-1 plus A3-2 in der Beschichtung konstant ist. Analog er püb

Tabelle 4

Zusammens	setzung der	wäßrigen Ba	sisbeschicht	ungen 16 bis	20 in Teilen
Beispiel	16	17	18	19	20
A4-1	23,-	18,-	16,-	12,-	8,-
A4-2	-	5,-	7,-	11,-	15,-
B4	77,-	77,-	77,-	77,-	77,-
	100,-	100,-	100,-	100,-	100,-

Die Menge der Komponente B4 ergibt sich aus der Verarbeitbarkeit der Basisbeschichtungszusammensetzung. Da die Mengenverhältnisse der Festharze Polyurethan-Melaminharz in allen Komponenten A4-X und B4 konstant sind, sind diese Mengenverhaltnisse auch in allen Mischungen konstant. In den Beispielen 16 bis 20 ist im Unterschied zu den übrigen Beispielen 1 bis 15 und 21 bis 30 eine geringe farbtonabhängige Variation im Bindemittel- zu Lösemittelvarhältnis vorhanden.

Tabelle 5

Beispiel	21	22	23	24	25
A2-1	28,-	21,2	18,9	14,2	9,5
A2-2	-	6,3	8,4	12,7	17,-
B5	72,-	72,5	72,7	73,1	73,5

Die Menge der Komponente BS ergibt sich aus der Forderung, daß das Verhältnis der Menge der Komponente B5 zu der Menge an Polyurethanharz und/oder Melaminharz aus den Komponenten A2-1 plus A2-2 in der Beschichtung konstant ist. Analog ergibt sich die Menge an B5 bei Verwendung anderer Komponenten A2-1

Tabelle 6

Beispiel	26	27	28	29	30
A5-1	19,-	14,25	12,7	9,5	6,3
A3-2	-	4,25	5,7	8,5	11,3
B3	81,-	81,5	81,6	82,-	82,4
В3	100	100,-	100	82,- 100	10

Die Menge der Komponente B3 ergibt sich aus der Forderung, daß das Verhältnis der Menge der Komponente B3 zu der Menge an Polyurethanharz und/oder Melaminharz aus den Komponenten A5-1 plus A3-2 in der Beschichtung konstant ist.

### 35 Vergleichsbeispiele V1 - 5:

15

20

Die Zusammensetzungen V1 - 5 entsprechen denen der in Tabelle 2 beschriebenen Beispiele 6 - 10, als pigmentierte Komponente wurde aber A5-2 anstelle von A2-2 verwendet.

## 40 Veraleichsbeispiele V6-7:

Die Zusammensetzungen V6-7 entsprechen der des Beispiels 1 aus Tabelle 1. Als Aluminium enthaltende Komponenten wurde A6-1 und A7-1 anstelle von A1-1 verwendet.

### 45 Vergleichsbeispiel V8:

Die Zusammensetzung V8 entspricht der des Beispiels 26 aus Tabelle 6. Als aluminiumenthaltende Komponente wurde A8-1 anstelle von A5-1 verwendet.

## 50 Prüfergebnisse

Die Prüfergebnisse direkt nach der Herstellung jeweils gleicher Formulierungen (z.B. Zusammensetzung 10/V5 oder Zusammensetzung 1 / V6 bzw. V7 oder Zusammensetzung 26/V8) zeigten keine signifikanten Unterschiede hinsichtlich Farbton, Effekt und DOI oder Appearance (als Beispiel ist dies für Zusammensetzung 10 / V5 in Tabelle 7 59 gezeigt. Die Messung der Farborte der Basisbeschichtungen erfolgte mit einem Dreiwinkelmeßgerät (MMK 111 der Fa. Zeiss bie 25. 45 und 70°-Qeometrich.

Nach 3-monatiger Lagerung der einzelnen Komponenten bei 40°C wurden jedoch signifikante Unterschiede beebachtet: Dabei unterschieden sich die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Basisfarben von denen der Vergleichsbeitspiele. Ferner unterschieden sich auch die Eigenschaften der unter Verwendung dieser gelagerten Komponenten

hergestellten erfindungsgemäßen Beschichtungszusammensetzungen von denen der zum Vergleich hergestellten Beschichtungszusammensetzungen.

Bei der Prüfung der Komponenten sind diese Unterschiede zum Beispiel in Tabelle 8 für A2-2 und A5-2 dargestellt. Während A2-2 noch 3 Monaten bei 40°C zur Frischabprüfung keine signifikante Farbortabweichung zeigt, ist diese bei A5-2 deutlich erkennbar.

Bei den mit A2-2 hergestellten Basisbeschichtungszusammensetzungen (Beispiel 10 in Tabelle 7, Zusammensetzung 10) traten nach Lagerung keine signflikanten Farbtonverschiebungen auf, während bei den mit A5-2 hergestellten Vergleichsbeispielen (Beispiel in Tabelle 7 VS) signflikante Unterschiede auftraten. In diesem Fall ist also die Basisfarbe A2-2 für die Verwendung in einem Mischsystem auf Grund schlechter Lagerbeständigkeit ungeeignet, während A2-2 und A1-2 Geeinent sind.

Die Basisfarben A6-1 und A7-1 bildeten nach der Herstellung oder später nach erneutem Aufrühren innerhalb von 1 - 2 Stunden einen starken Bodensatz. Daher sind diese Basisfarben für die Verwendung in einer Mischmaschine ungeseinnet.

Die Basisfatrbe A8-1 (vergleichbar A5-1, jedoch mit entionisiertem Wasser gelagert) zeigte nach 2-3 Tagen bei 5 30°C starke Wasserstoffentwickfung (Gasung). Die Verwendung dieser Basisfarbe in einer Mischmaschine scheidet daher aus Sicherheitsornichen aus.

Außendem veränderte sich bei den Überzugsmitteln der Vergleichsbeispiele nach sechsmonatiger Lagerung auch das Trocknungsverhalten (Abdunstverhalten). So zeigten die Überzugsmittel der Vergleichsbeispiele V1 bis V8 nach Lagerung eine deutlich langsamere Trocknung as die frisch hergestellten Überzugsmittel V1 bis V8. Dagsgen zeigten od in Überzugsmittel der Beispiele 1 bis 30 vor und nach Lagerung das gleiche Trocknungsverhalten. Die Überzugsmittel der Beispiele 1 bis 30 und der Vergleichsbeispiele V1 bis V8 zeigen im Frischzustand in etwa die gleiche Trocknungsgeschwindigkeit, während nach sechsmonatiger Lagerung die Überzugsmittel V1 bis V8 wesentlich langsamer trocknen als die Überzugsmittel 1 bis 30.

25

30

Tabelle 7: Farbtonbestimmung (D 10 - Werte) am Beispiel der Basisbeschichtungszusammensetzung des Beispiels 10 und des Vergleichsbeispiels 5 (beide blau-metallic) frisch und nach Lagerung der Komponenten:

10

15

40

	_	Frisch	Frischabprüfung	ū	3 Mon./40°C	/40°C		Farbto	парме	chung	Farbtonabweichung nach Lag.	
Beisp.	<del>*</del>	.a 	<u>.</u>	₽-	.a	m .	Δ -	Dr   Da  Db   DC	<u>a</u> .	<u>a</u> _	<u>2</u>	吾
	- 25	92,6	1-7.4	92,6  -7,4  -19,0   90,7  -7,1  -19,1   -1,9  0,3  -0,1   0,0	7,06	-7,1	1,61-	-1,9	6,3	-0,1	0,0	0,3
91	45.	1 55,1		1-3,6  -15,0	_	-3,3	-14,8	53,8  -3,3  -14,8   -1,3  0,3   0,2  -0,2	0,3	0,2	-0,2	6,0
	- 20	33,4		-1,0  -12,9   33,0  -0,9  -13,1   -0,4  0,1  -0,2   0,2	33,0	6,0-	-13,1	-0,4	1,0	-0,2	0,2	0,1
	25	91,4	1-7,5	91,4  -7,5  -20,3   92,1  -4,9  -15,5   0,7  2,6   4,8  -5,4	92,1	6,1-	1-15,5	1 0,7	12,6	4,8	1-5,4	6,0
V5	45.	54,0	-3,6	54,0  -3,6  -15,8	_	-2,0	55,1  -2,0  -12,8		1,6	3,0	1,1  1,6   3,0  -3,3   1,0	1,0
	- 02	32,6	1-0.7	32,6  -0,7  -13,4	33,9	-0,4	33,9  -0,4  -11,5	1,3	10,4	1,9	1,3  0,4   1,9  -1,9	0,3
Farbton	Farbtonabweichung	bur	*	7d →	Da	od qa	<u>8</u>	НО				. 8
bei Fri	bei Frischabprüfung	ifung	1									

|-1,3 | 1,3 |-0,8 | 0,8 |-0,5 | 0,5

0,0

-1,1

B10/V5

Tabelle 8: Farbtonbestimmung mit dem Meßgerät DC 38-90 der Fa. Zeiss am Beispiel der Komponente A2-2 und A5-2 frisch und nach Lagerung der Komponenten

	Frischabprüfung	bprüfung	_	3 Mon. /40°C	10°C		Farbton	Farbtonabweichung nach Lag.	n bund	ich Lag	
	ı,	e .	₽_	Д	-		][	b   DL   Da   Db   DC   DH	<u>a</u> -	2	H
A2-2	24.7	2,5	1-4.7	24,7 2,5 -4,7 24,5 2,8 -4,8 -0,2 0,3 -0,1 0,2 0,2	2,8	-4,8	-0,2	0,3	-0,1	0,2	0,2
A5-2	25,3	4,2	-6,2	25,3   4,2  -6,2   24,9   3,2  -5,9  -0,4   -1,0   0,3  -0,8  -0,7	3,2	-5,9	-0,4	-1,0	0,3	8,0-	-0,7
Farbtona	Farbtonabweichung		II.	DL   Da   Db   DC   DH	8	20	Н				

|-1,5 | 2,2 | 0,7

zwischen A2-2 und A5-2

bei Frischabprüfung

# Beispiel 31

5

10

15

25

40

50

Zunächst wird folgendermaßen eine Polyurethanharzlösung hergestellt: In einem geeigneten Reaktionsgefäß mit Rührer, Rückflußkühler und Zulaufgefäß werden unter Schutzgas

1061,9g Polyester mit einem mittleren Molekulargewicht Mn 1400 auf Basis einer handelsüblichen ungesättigten Dimertettsture mit einer Jodzahl von 10 mg J<sub>2</sub>/g, einem Monomerengehalt von maximal 2,1 %, einer Sturzealt von 195 bis 200 mg/KOH/g und einer Verseifungszahl von 197 bis 200 mg/KOH/g (Prinol 1009, Handelsprodukt der Firma Unichema International), Isophthalsture und Hexandfol vorgelegt und nacheinander smit 14.3 g N opentylgykol, 86.6 g Dimethylolpropionsäure, 437.2g 1,3-Bis(2-isocyanatoprop-2-yl)benzol (Handelsnams TMXDI) (META<sup>7</sup>) der Firma American Cyanamid) und 351.2g Methoxypropylacetat versetzt.

Diese Mischung wird so lange bei 130 °C gehalten, bis der Isocyanatgehalt auf 1,07 % abgesunken ist. Anschließend werden dem Gemisch 41,8 g Trinnethyldpropan zugegeben und so lange bei 130 °C gehalten, bis kein NCO mehr nachweisbar ist oder bis eine Viskostiatt von 30dPas (bei einer Anlösung von 1:1 = Harz/Sung/N-Methylpyrrolidon) erreicht ist. Dann werden 532,9g Bubylglykol zugegeben und 30 min bei 130 °C gehalten. Anschließend werden dem Reaktionsgemisch 43,2g Dirnethylethanolamin zugegeben und die Harzlösung abgekühlt. Der Feststoffgehalt der resultierenden Harz/Soung beträgt 64 %.

Außerdem wird folgendermaßen eine Aluminium enthaltende Basisfarbe hergestellt.

17 Teile einer gemäß DE-OS 3636183 chromatierten Aluminiumbronze (Aluminiumgehalt 65 % in Benzin/Solventnaphtha/Butylglyko, durchschnittlicher Teilchendurchmesser 15 /um) werden in eine Mischung aus 72 Teilen der obenbeschriebenen 64 %igen, neutralisierten Polyurethanharzlösung und 11 Teilen sek-Butanol eingerührt. Die Mischung wird weitere 30 Minuten mit einem Schnellichner bei 1000 Umm gerührt.

Weiterhin wird folgendermaßen eine bindemittelfreie Mischung B hergestellt:

Zu 39 Teilen einer vorgequollenen wäßrigen Paste, enthaltende 3 Gew.-% eines anorganischen Natrium-Magneso sium-Schichtsilikat-Verdickungsmittels und 3 Gew.-% Polypropylenglykol mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 900, wobei die Prozente auf das Gesamtgewicht der Paste bezogen sind, werden 57,5 Teile einer 3 kögen Lösung eines handelsüblichen Polyurethanwerdickers, gelöst in Wasser, zugesetzt.

Es wurde eine wäßrige Basisbeschichtungszusammensetzung 31 hergestellt, indem 25 Teile der obenbeschriebenen Aluminium enthaltenden Basisfarbe A direkt nach ihrer Herstellung in 75 Teile der obenbeschriebenen Mischung B eingerührt wurden. Anschließend wurde die Viskosität durch Zugabe von entionisiertem Wasser auf eine Auslaufzeit von 20s im DIN-4-Becher (bei 20 °C) eingestellt.

In einer zweiten Versuchsreihe erfolgte das Zusammengeben der einzelnen Komponenten zur Prüfung der Lagerstabilität nach einer getrennten Lagerung der einzelnen Komponenten während einer Zeit von 6 Monaten bei Raumtemperatur bzw. 3 Monaten bei 40 °C.

Die Applikation und Aushärtung der Basisbeschichtungszusammensetzung 31 sowie die Prüfung der resultierenden Beschichtung erloigte analog zu den Beispielen 1 bis 30. Die erhaltenen Prüfergebnisse entsprechen denen der Beispiel e 1 bis 30.

### Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung einer Autoreparaturlackierung, bei dem ein mehrere Basisfarben enthaltendes Mischsystem bereitigestellt, aus dem Mischsystem ein Reparaturlack mit genau festgelegter Tönung hergestellt und anschließend abolizier und estrochere wird.
  - dadurch gekennzelchnet, daß die Basisfarben Komponente (A) weniger als 5 % Wasser sowie
    - Aa) 0,5 bis 70 Gew.-% mindestens eines Effektpigments und/oder mindestens eines farbgebenden Pigments,
    - Ab) 10 bis 80 Gew.-% mindestens eines wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Polyurethanharzes und/oder Aminoplastharzes und/oder Polyacrylatharzes und/oder Polyesterharzes und
  - Ac) mindestens ein organisches Lösemittel,

enthalten, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Aa) bis Ac) jeweils 100 Gew.-% beträgt, und mit einer Komponente (B) vermischt werden, die pigmentfrei ist und Wasser, ein oder mehrere wasserverdünnbare oder wasserdispergierbare Polyacrylatharze, ausgenommen Acryllatices sowie ggl. weitere Hilfs- und Zusatzstoffe enthäll.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1,
- dadurch gekennzelchnet, daß die Komponente (A) als Komponente Aa) 1 bis 70 Gew.-% mindestens eines anorganischen farbgebenden Pigments enthält.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (A) als Komponente Aa) 1 bis 30 Gew.-% mindestens eines organischen farbgebenden Pigments enthätt.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, daß die Komponente (B) sich zusammensetzt aus
  - Ba) 80 bis 97 Gew.-% Wasser,

10

20

25

30

35

50

- Bb) 2 bis 5 Gew.-% mindestens eines rheologiesteuernden Additivs, wobei diese Menge auf das Gewicht des reinen Additivs ohne Lösemittelanteil bezogen ist, und
- Bc) mindestens einem wasserverdünnbaren oder wasserdispergierbaren Polyacrylatharz, ausgenommen Acryllatices, sowie
- ggf. weiteren Hilfs- und Zusatzstoffen, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten Ba) bis Bc) jeweils 100 Gew.-% beträgt.
- 15 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (B) zusätzlich ein oder mehrere wasserverdünnbare oder wasserdisoergierbare Polywetenharizer und/oder Aminoplastharze unt/loder Polyesterharze enthält.



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anneldus EP 96 11 4012

	EINSCHLÄGIG	GE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebli	ents mit Angabe, soweit erforderlich, chen Teile		Betrifft nspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
A	EP-A-0 121 308 (IC * Seite 9, Absatz		1		C09D7/14 C09D5/02
A	EP-A-0 311 209 (VAI * Seite 3, Absatz :	WIJHE BEHEER) 2; Ansprüche *	1		
A	EP-A-0 052 224 (BA * Zusammenfassung * Seite 8, Zeile 1	SF) - Seite 9, Zeile 12 *	1		
A,D	EP-A-0 195 931 (VI	ANOVA KUNSTHARZ)			
A,D	EP-A-0 368 499 (BE	E CHEMICAL COMP.)			
					RECHERCHIERTE
					SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
					C09D
			Ì		
			_		
Der vo		de für alle Patentansprüche erstellt			
	Recherchenset	Abschlaßdatun der Recherche	. Т		Prefer
	DEN HAAG	28.0ktober 199			ard, Y
X : von Y : von and A : tech	KATEGORIE DER GENANNTEN I besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kate nologischer Hintergrund atschriftliche Offenbarung	E: alteres Paten tet oach den Ar ; mit einer D: in der Anme gorie L: aus andern G	tdokumen meidedatt dung ange ründen az	t, das jedoc am veröffen rführtes De ageführtes I	tlicht worden ist kument

23